WO 2004/113369 PCT/EP2004/006515

-1-

Neue Oberflächenprotein- (HBsAg-) Variante des Hepatitis B Virus

Die Erfindung betrifft Sequenzen einer neuen Mutante oder Variante des Hepatitis B surface Antigens (HBsAg) und Methoden, diese Genom- und Protein-Variante sowie dagegen gerichtete Antikörper aus Patientenproben zu detektieren.

Die neuen Sequenzen führen zu 5 noch nicht bekannten Aminosäure-Austauschen in dem Hepatitis B surface Antigen, HBsAg in den Aminosäurepositionen 115 bis 181 der Aminosäuresequenz des surface Antigens, wobei sich 4 Substitutionen in der Region der a-Determinante befinden (aa 101 bis aa 180) sowie 1 Substitution in unmittelbarer Nachbarschaft davon (aa 181).

Die Erfindung betrifft auch immunchemische Nachweisverfahren zum gleichzeitigen Nachweis dieser neuen HBV - Variante zusammen mit bekannten Varianten/Subtypen sowie die Verwendung der neuen Sequenzen in Verbindung mit bekannten Sequenzen zum gleichzeitigen Nachweis von HBV-spezifischen Antikörpern. Die Antigen bzw. Antikörper-Bestimmungen können jeweils in einem Testansatz differenzierend oder nicht-differenzierend durchgeführt werden.

Schließlich betrifft die Erfindung auch den Nachweis der entsprechenden Nukleinsäuren mit Hilfe sogenannter Nukleinsäure-Tests (z.B. Polymerase Chain Reaction, PCR) mit Hilfe geeigneter Primer sowie die Verwendung der neuen Aminosäuresequenzen zur Erzeugung von Impfstoffen.

Das Hepatitis B Virus ist bekanntermaßen der Auslöser einer Vielzahl von Erkrankungs-Verläufen von milden inapparenten Infektionen bis hin zu chronisch aktiven und fulminant verlaufenden durch virale Infektionen ausgelösten Leberentzündungen (Virushepatitiden). Die chronische Infektion mit HBV stellt mit geschätzten 400 Millionen betroffenen Menschen ein globales Gesundheitsproblem dar (Lee, N. Engl. J. Med. 337; 1733-1745 (1997)).

Als geeignetste Prophylaxe für die weltweit häufig anzutreffende HBV - Infektion gilt die aktive Immunisierung (Stimulation der Antikörperantwort durch Antigengabe) und auch die passive Immunisierung (durch Injektion präformierter Antikörper).

Das HBV gehört zu den Hepadna-Viren und stellt ein Viruspartikel mit einem Durchmesser von 42 nm dar, das aus Kern und Hülle besteht. Das Genom des Virus ist eine doppelsträngige, ringförmige DNA- Sequenz von etwa 3200 Nukleotiden, die mindestens sechs verschiedene virale Gene kodieren (Tiolfais et al., Nature 317: 489-495 (1985)).

Es liegen vier offene Leserahmen für die Bildung der viralen Proteine vor.

Im S-Gen liegt die Information für das HBV surface Antigen (HBsAg), das auch small protein (S) genannt wird. Daneben gibt es größere Formen, die als large protein (L) und middle protein (M) bezeichnet werden. Allen drei Proteinen gemeinsam ist die 226 Aminosäuren umfassende S-HBsAg Sequenz (Gerlich et al., Viral Hepatitis and Liver Disease, Hollinger et al., William-Wilkens, Baltimore, MD, pages 121-134 (1991)). Die Proteinregionen vor dem small HBs werden auch Pre-S1 und Pre-S2 bezeichnet, umfassen 108 bzw. 55 Aminosäuren und sind beide in dem L-Protein (389 Aminosäuren) enthalten, während das M-Protein nur das Pre-S2 zusammen mit dem S-Antigen umfasst (281 Aminosäuren). Die Pre-S Proteine weisen unterschiedliche Glykosilierungsgrade auf und tragen die Rezeptoren für die Erkennung der Leberzellen. Sofern nicht anders angegeben, beziehen sich die Aminosäurepositionen in dieser Anmeldung auf das S-Antigen (226 aa) ohne Pre-S1- und ohne Pre-S2-Region.

Das C-Gen trägt die Information für das Nukleokapsid Protein, Hepatitis B Core Antigen (HBcAg). Die Translation dieses Proteins kann bereits in der Pre-C-region starten und zur

Bildung von Hepatitis B e-Antigen (HBeAg) führen. Das HBeAg weist gegenüber HBcAg eine andere Faltung und Immunogenität auf. HBeAg kommt im Gegensatz zu HBcAg frei im Serum vor und wird bei positivem Nachweis als Indikator für die Bildung von HBcAg und damit für die Bildung infektiöser Viruspartikel angesehen.

Die im Viruspartikel enthaltene Reverse Transkriptions DNA-Polymerase wird von P-Gen codiert und für das Transaktivator X-Gen wird eine ursächliche Rolle bei der Entstehung von HBV-assoziierten primären Leberzell-Karzinomen diskutiert.

Der virale Replikationszyklus von HBV umfasst eine intrazelluläre pre-genomische RNA, die im viralen Nukleocapsid in die DNA umgeschrieben wird. Da die HBV - eigene Reverse Transkriptase DNA- Polymerase über keine Richtigkeits-Lesefähigkeit verfügt (proof-reading capability), werden mit relativ hoher Häufigkeit falsche Nukleotide eingebaut. Als Folge weist das HBV eine Mutationsrate auf, die mit ca. 1 Nukleotid/10000 Basen/Infektionsjahr etwa dem 10-fachen dessen entspricht, was andere DNA Viren aufweisen (Blum, Digestion 56: 85-95 (1995); Okamoto et al., Jpn. J. Exp. Med. 57: 231-236 (1987)).

Daneben treten auch recht häufig Deletionen und Insertionen auf (Carman et al., Lancet 341: 349-353 (1993)).

Die resultierende Variabilität von HBV drückt sich unter anderem in dem Auftreten von 9 serologisch definierten Subtypen (Courouce et al., Bibliotheca Haematologica 42: 1 (1976) und insgesamt mindestens 6 verschiedenen Genotypen aus, die mit A bis F bezeichnet werden (Abb. 1) und eine geographische Verteilung aufweisen. (Norder et al., J. Gen. Virol. 73: 3141-3145 (1992), Norder et al., Virology 198: 489-503 (1994)).

Außerdem werden eine Reihe von Mutanten beschrieben, bei denen 1 Aminosäure oder mehrere ausgetauscht vorliegen, fehlen oder überzählig sind.

Neben natürlicherweise stattfindenden Mutationen (Cooreman et al., Hepatology 30: 1287-1292 (1999) kann eine Gabe von HBV Immunglobulinen und/oder eine antivirale Therapie (z.B. mit Lamivudine) einen sogenannten Selektionsdruck ausüben, was zum vermehrten Auftreten sogenannter "Escape-Mutanten" führen und die Auftretens-Wahrscheinlichkeit von HBV-Mutanten deutlich erhöhen kann (Terrault et al., Hepatology 28: 555-561 (1998); Tillmann et al., Hepatology 30: 244-256 (1999); Hunt et al., Hepatology 31: 1037-1044 (2000).

Nicht alle HBV-Mutationen führen zu replikationsfähigen Viren und oft liegt eine Coexistenz mit replikationsfähigen Virus vor, was auch die Sequenzierungs-Genauigkeit von isolierter DNA limitiert oder gar zur Nichterkennung von veränderten Sequenzen durch PCR, Klonierungsarbeiten mit anschließender Sequenzierung führt, wenn diese quantitativ < 10 % der Gesamt-DNA ausmachen (Cooreman et al., J. Biomed. Sci. 8: 237-247 (2001).

Demnach ist die Isolierung von Mutanten vorteilhaft, wobei die sich anschließende Identifizierung und Charakterisierung einzelner Mutanten möglicherweise zu verbesserten Vakzinen und Diagnostika führt.

Die Immunantwort nach einer Infektion mit HBV ist hauptsächlich gegen die sogenannte a-Determinante als eine allen Hepatitis B Viren gemeinsame Region des S-Proteins gerichtet, die sich auf der Oberfläche der Viruspartikel befindet (Gerlich et al., supra) und die den heterogensten Teil der B-Zell-Epitope des S-Gens darstellen.

Als Bindestellen für Antikörper werden nach heutigem Kenntnisstand insgesamt mindestens 5 sich teilweise überlappende Epitope auf der a-Determinante zwischen Aminosäure-Position 101 und 180 angenommen (Abb. 1 und 2) wie durch die Anwendung von monoklonalen Antikörpern gezeigt werden konnte (Peterson et al., J. Immunol. 132: 920-927 (1984)).

Es handelt sich hauptsächlich um komplexe Konformations-Epitope, die durch mehrere Disulfid-Brücken stabilisiert werden. Teilweise liegen auch Sequenz-Epitope vor, die mit Hilfe synthetisch hergestellter zyklischer Peptid-Strukturen dargestellt werden können.

Sogenannte "schützende Antikörper", die nach einer natürlichen Infektion mit HBV im Serum zirkulieren, sind zu 99 % gegen die sehr immunogene a-Determinante des HBV gerichtet (Jilg, Vaccine 16: 65-68 (1998).

Auf diese Tatsache stützt sich die breite Anwendung der Immunisierung mit Vakzinen, die entweder aus Humanserum isoliert oder gentechnologisch hergestellt wurden und die Verabreichung von Hepatitis B Immunglobulinen, die humane HBV - spezifische Antikörper enthalten. Beide prophylaktischen Strategien beruhen auf dem neutralisierenden Effekt, die HBs-spezifische Antikörper nach Bindung an die "a-Loop-Epitope" entfalten (Carman et al., Hepatology 24: 489-493 (1996), Muller et al., J. Hepatol. 13: 90-96 (1991) und Samuel et al., N. Engl. J. Med. 329: 1842-1847 (1993)).

WO 2004/113369 PCT/EP2004/006515

- 5 -

Ähnlich beruhen heute weit verbreitete Diagnostika auf der Bindung von a-Determinantenspezifischen Antikörpern mit Epitopen der a-Determinante.

So wird bei der im Blutspendewesen weltweit angewendeten HBsAg-Bestimmung mit immunchemischen Bestimmungsmethoden im Serum von Spendern zirkulierendes HBV Oberflächenantigen mit Antikörpern gegen die a-Determinante (ployklonal oder monoklonalen Ursprungs) nachgewiesen und bei positivem Resultat die entsprechende Blutspende verworfen, um iatrogene HBV Infektionen durch HBV-kontaminiertes Blut zu verhindern. Eine weitere Anwendung der HBsAg-Bestimmung liegt im Nachweis einer vorliegenden akuten HBV-Infektion. Umgekehrt wird mit der Bestimmung von HBs-spezifischen Antikörpern im Blut von Probanden mit einem positiven Bestimmungsresultat von HBsAg-spezifischen Antikörpern (Anti-HBs) nachgewiesen, dass entweder eine natürliche Infektion abgelaufen oder dass eine durchgeführte Vakzinierung erfolgreich verlaufen ist.

Schließlich beruht auch die Nukleinsäure-Testung z.B. mit Hilfe der Polymerase-Chain-Rektion (PCR, Polymerase-Ketten-Reaktion) auf der Verwendung von Primern (Starter), die für die HBV Nukleotide spezifisch sind.

Auf Grund der zentralen Rolle, die die a-Determinante bei der aktiven Immunisierung (Vakzinierung mit HBV Antigen), der passiven Immunisierung (Schutz durch HBV --spezische Immunglobuline), dem Nachweis von Impferfolg bzw. stattgefundener HBV Infektion (beides mittels Bestimmung von HBsAg-spezischen Antikörpern, Anti-HBs)und schließlich der Sicherheit im Blutspendewesen (HBsAg-Bestimmung und PCR), ist verständlich, dass in Fachkreisen das Auftreten von Mutanten und auch neuen Varianten mit großer Aufmerksamkeit verfolgt wird.

Als Konsequenz könnten in der a-Determinante des HBV veränderte aber replikationsfähige neue Mutanten und/oder Varianten sowohl das prophylaktische als auch das diagnostische Konzept unterlaufen (Brind et al., J. Hepatol. 26: 228-235 (1997), Fischer et al., Transplant Proc. 31: 492-493 (1999), Ghany et al., Hepatology 27: 213-222 (1998), Protzer-Knolle et al., Hepatology 27: 254-263 (1998), Carman et al., Gastroenterology 102: 711-719 (1992) und Coleman et al., WO 02/079217 A1, (2002)).

Die Abgrenzung von Varianten und Mutanten des HBV ist nicht scharf, wobei ein diesbezüglicher Vorschlag breite Anwendung findet (Carman, J. Viral Hepat. 4 (suppl.1): 11-20 (1997).

Dem zu Folge sollte die Bezeichnung "Variante" für natürlicherweise vorkommende Subtypen angewendet werden, die ohne bekannte Interferenz durch Selektionsdruck (antivirale Therapie und / oder Immunglobulin-Gabe) auftreten und ein geographisches Verteilungsmuster aufweisen.

Die Charakterisierung und anschließende Klassifizierung der Subtypen erfolgt mit Hilfe monoklonaler Antikörper und basiert auf einem veränderten Reaktionsmuster auf Grund des Austausches von einer oder wenigen Aminisäure(n). Die Grundlage der Klassifizierung stellen die Aminosäurepositionen 122 oder 160 der verbreitetsten HBV Sequenz dar: aa 122 und aa 160 = Lysin, K.

Alle Serotypen enthalten die Gruppen-spezifische a-Determinante, während die aa 122 und zusätzlich 133 und 134 den d- bzw. r-Subtyp und aa 160 die Zugehörigkeit zum w- bzw r-Subtyp bestimmen. Auf dieser Basis lassen sich HBV Subtypen grob in adr, adw, ayr oder ayw einteilen, die sich weiter in mindestens 9 Sub-Subtypen unterscheiden lassen: ayw1, ayw2, ayw3, ayw4, ayr, adwr2, adw4, adrq+ und adrq- (Swenson et al., J. Virol. Meth. 33: 27-28 (1991), Blitz et al. J. Clin. Microbiol. 36: 648-651, Ashton-Rickardt et al., J. Med. Virol. 29: 204-214 (1989)).

Da diese Klassifizierung eine serologische Reaktivität zur Grundlage macht, muß nicht jede Typisierung notwendigerweise eine Variabilität auf der Aminosäure-Ebene bedeuten, weshalb dem Genotyping auf der S-Gen-Ebene der Vorzug gegeben wird (Ohba et al., Virus Res. 39: 25-34 (1995).

Subtypen treten aus noch nicht bekannten Gründen in bestimmten geographischen und ethnischen Mustern auf.

Die Bezeichnung Mutation sollte nach Carman Varianten vorbehalten bleiben, die ausschließlich unter Selektionsdruck wie Vakzinierung oder antivirale Therapie entstehen. Es sind bereits viele Mutationen beschrieben worden, von denen manche zu diagnostisch falschen Befundungen führten (Carman et al., Lancet 345: 1406-1407) und von denen die nachstehend genannten aa-Austausche beispielhaft zitiert werden:

WO 2004/113369 PCT/EP2004/006515

-7-

Consensus:	aa-Position	Mutante:
F	110	V
Р	111	T
Т	114	S
τ	116	S
Р.	120	T/S
T	123	A/N
I/T	126	A/S
Q	129	H/R,
, K/M	133	L
Т	143	M/L
. D	144	H/A/E
G	145	R/A
Α	157	R

sowie Cystein-Austausche in den aa-Positionen 107, 124, 137, 147 & 149.

(Coleman, supra; Okamoto et al., Pediatr. Res. 32: 264-268 (1992); Zhang et al., Scand. J. Infect. Dis. 28: 9-15 (1996); Zuckermann et al., Lancet 343: 737-738 (1994)).

Überraschend wurde in einer Humanprobe eines an Leberentzündung erkrankten Patienten aus Frankreich (interne Nummer: 119617) ein atypisches Reaktionsmuster von Hepatitis-Markern gefunden.

Neben dem Krankheitsbild mit Erhöhung der für eine derartige Infektion typischen Leberwerte weisen auch nachgewiesene Hepatitis Core Antikörper der IgM-Klasse auf eine akute HBV-Infektion hin, ohne dass allerdings der HBsAg-Nachweis mit einem zugelassenen leistungsstarken HBsAg-ELISA gelang.

Eine durchgeführte PCR ergab überraschend bei der Probe ein positives Resultat und das Sequenzierungsergebnis führte völlig überraschend zu der in Abb. 3 und 4 dargestellten Nukleotid-Sequenz und der in Abb. 5 und 6 abgebildeten Aminosäre-Sequenz, die beide unerwartet zu dem beschriebenen Substitutionsmuster führten.

Aus diesen Sequenzen wird deutlich, dass es sich völlig überraschend nicht um eine Punktmutation, d.h. Austausch weniger Nukleotide und auch nicht um einen möglicherweise serologisch zu charakterisierenden Subtyp handelt, da insgesamt n=5 Aminosäuren in der Region von aa 115 bis 181 gegenüber dem Genotyp A substituiert vorliegen. Im Hinblick auf

die Häufigkeit der Aminosäure-Substitutionen ist überraschend davon auszugehen, dass es sich um eine neue Mutante handelt oder dass die Mutationen so ausgeprägt sind, dass die Konsequenz eher als neue Variante zu beschreiben ist, die im Folgenden als HDB 05-Variante bezeichnet wird.

Die Analyse der besten Überstimmung der Aminosäuresequenz der a-Determinante mit bekannten Sequenzen verweist auf Genotyp A (Abb. 1), Subtyp adw (Abb. 2) von dem sich die neue Variante überraschend allerdings in 4 aa-Positionen unterscheidet. Prominentestes Merkmal sind die 2 benachbarten Substitutionen in der Region zwischen aa 115 und 120 und zwischen aa 154 und 164 sowie die aa-Position # 181 in unmittelbarer Nachbarschaft der a-Determinante gemäß Abb. 1, 5 und 6.

Da bekannt ist, dass Epitope auf der a-Determinante strukturbedingt sind, das heißt als sogenannte Konformationsepitope vorliegen können, ist es naheliegend, dass die Immunogenität und auch die Bindefähigkeit von Antikörpern an die a-Determinante durch den Aminosäure-Austausch in Position # 181 beeinflußt werden kann.

Schließlich wurde völlig überraschend eine Identität der Nukleotid- und Aminosäure-Sequenz von Serumprobe # 119617 mit den entsprechenden Analysenresultaten einer unabhängigen anderen Serumprobe aus Österreich festgestellt (interne Nummer: 118457), die ebenfalls von einem an Leberentzündung erkrankten Patienten stammt. Daraus kann geschlossen werden, dass es sich bei HDB 05 um eine replikationsfähige und infektiöse Mutante bzw. Variante von HBV handelt, die eine gewisse Verbreitung gefunden haben kann.

Die vorliegende Erfindung betrifft daher ein Oligo- oder Polypeptid umfassend eine Aminosäuresequenz, die wenigstens 94 % Identität zu SEQ ID NO:13 hat. Die in SEQ ID NO:13 gezeigte Aminosäuresequenz entspricht den Aminosäurepositionen 111 bis 185 des S-Antigens von Hepatitis B, welches insgesamt eine Länge von 226 Aminosäuren aufweist. Bevorzugte Ausführungsformen betreffen ein Oligo- oder Polypeptid umfassend eine Aminosäuresequenz, die wenigstens 95 %, wenigstens 96 %, wenigstens 97 %, wenigstens 98 % oder wenigstens 99 % Identität zu SEQ ID NO:13 hat.

Die Erfindung betrifft auch ein Oligo- oder Polypeptid umfassend eine Aminosäuresequenz, die wenigstens 97 %, wenigstens 98 % oder wenigstens 99 % Identität zu SEQ ID NO:12 hat. Die in SEQ ID NO:12 gezeigte Aminosäuresequenz entspricht den

Aminosäurepositionen 43 bis 196 des S-Antigens des Hepatitis B-Virus, welches eine Länge von 226 Aminosäuren aufweist.

Die Erfindung betrifft auch ein Oligo- oder Polypeptid umfassend eine Aminosäuresequenz, die wenigstens 94 %, wenigstens 95 %, wenigstens 96 %, wenigstens 97 %, wenigstens 98 % oder wenigstens 99 % Identität zu SEQ ID NO:14 hat. Die in SEQ ID NO:14 gezeigte Aminosäuresequenz entspricht den Aminosäurepositionen 111 bis 170 des S-Antigens des Hepatitis B-Virus, welches eine Länge von 226 Aminosäuren aufweist.

Die Bestimmung der Identität zwischen zwei Aminosäuresequenzen ist dem Fachmann an sich bekannt und kann mit üblichen Computerprogrammen durchgeführt werden. Vorzugsweise wird die Bestimmung der Identität mit dem Computerprogramm "Bestfit" der Genetics Computer Group (Madison, WI) durchgeführt. Die Parameter werden in den Standardeinstellungen (default) verwendet. Vorzugsweise wird die am Prioritätstag der vorliegenden Anmeldung aktuelle Programmversion verwendet. Ein hoher Prozentwert der Identität bedeutet eine hohe Entsprechung, Gleichheit oder Äquivalenz zweier Sequenzen.

Das erfindungsgemäße Oligo- oder Polypeptid kann auch eine Aminosäuresequenz umfassen, in der gegenüber SEQ ID NO:13 null bis 4 Aminosäuren substituiert, deletiert oder inseriert sind. In der Aminosäuresequenz können auch 0 bis 3 oder 0 bis 2 Aminosäuren oder 1 Aminosäure gegenüber SEQ ID NO:14 substituiert, deletiert oder inseriert sein. Substitutionen können auch die Aminosäurepositionen betreffen, die den Positionen 115, 120, 154, 164 und/oder 181 des S-Antigens von HBV entsprechen.

Das erfindungsgemäße Oligo- oder Polypeptid kann auch eine Aminosäuresequenz umfassen, in der gegenüber SEQ ID NO:14 null bis 3 Aminosäuren substituiert, deletiert oder inseriert sind. In der Aminosäuresequenz können auch 0 bis 2 Aminosäuren oder 1 Aminosäure gegenüber SEQ ID NO:14 substituiert, deletiert oder inseriert sein. Substitutionen können auch die Aminosäurepositionen betreffen, die den Positionen 115, 120, 154, 164 und/oder 181 des S-Antigens von HBV entsprechen.

Das erfindungsgemäße Oligo- oder Polypeptid kann auch eine Aminosäuresequenz umfassen, in der gegenüber SEQ ID NO:12 null bis 4 Aminosäuren oder 0 bis 3 oder 0 bis 2 Aminosäuren oder 1 Aminosäure substituiert, deletiert oder inseriert sind.

Das Oligo- oder Polypeptid der vorliegenden Erfindung kann auch eine Aminosäuresequenz umfassen, die eine Teilsequenz von SEQ ID NO:12 mit wenigstens 5 aufeinanderfolgenden Aminosäuren von SEQ ID NO:12 ist, wobei die Teilsequenz wenigstens eine der Positionen 72, 78, 112, 122 und 139 von SEQ ID NO:12 einschließt. Diese Aminosäurepositionen entsprechen den Positionen 115, 120, 154, 164 und 181 des S-Antigens von HBV. Vorzugsweise umfasst die Teilsequenz wenigstens 6, bevorzugter wenigstens 7, am bevorzugtesten wenigstens 8 aufeinanderfolgende Aminosäuren der in SEQ ID NO:12 gezeigten Aminosäuresequenz. In weiteren Ausführungsformen umfasst die Teilsequenz wenigstens 9, wenigstens 10, wenigstens 11, wenigstens 12, wenigstens 13, wenigstens 14, wenigstens 15, wenigstens 20, wenigstens 25, wenigstens 30, wenigstens 35, wenigstens 40, wenigstens 45, wenigstens 50, wenigstens 55, wenigstens 60, wenigstens 65, wenigstens 70, wenigstens 75, wenigstens 80, wenigstens 85, wenigstens 90, wenigstens 95 oder wenigstens 100 aufeinanderfolgende Aminosäuren der in SEQ ID NO:12 gezeigten Aminosäuresequenz.

Vorzugsweise schließt die Teilsequenz zwei, drei, vier oder alle fünf der Positionen 72, 78, 112, 122 und 139 von SEQ ID NO:12 ein.

Das erfindungsgemäße Polypeptid kann auch ein Fragment eines HBs-Antigens eines Hepatitis B-Virus umfassen, wobei das Fragment eine Länge von wenigstens 5 Aminosäuren hat, das HBs-Antigen an Position 115 Arginin, an Position 120 Glutamin, an Position 154 Leucin, an Position 164 Valin und/oder an Position 181 Arginin aufweist, und das Fragment Arginin 115, Glutamin 120, Leucin 154, Valin 164 und/oder Arginin 181 umfasst. Das Oligooder Polypeptid kann ein, zwei, drei, vier oder fünf dieser spezifischen Aminosäurereste einschließen.

Die Mindestlänge der erfindungsgemäßen Oligo- oder Polypeptide beträgt 5, vorzugsweise 6, bevorzugter 7, am bevorzugtesten 8 Aminosäuren. Die Gesamtlänge des Oligo- oder Polypeptids ist in der Regel 5 bis 1000 Aminosäuren, vorzugsweise 6 bis 500 Aminosäuren, bevorzugter 7 bis 300 Aminosäuren, am bevorzugtesten 8 bis 200 Aminosäuren. Die Oligo- oder Polypeptide können auch Fremdaminosäuren enthalten, die nicht vom Genom eines Hepatitis B-Virus kodiert werden. So können Aminosäuren enthalten sein, die die Kopplung an feste Phasen erleichtern oder die Kopplung an Markierungssubstanzen ermöglichen. Es können Aminosäuren enthalten sein, die aufgrund der Klonierung entstanden sind und bei der rekombinanten Expression mit exprimiert wurden. Schließlich kann das erfindungsgemäße Oligo- oder Polypeptid ein Fusionsprotein sein, das neben von HBV

abgeleiteten Aminosäuren einen Fusionspartner enthält, z. B. eine "tag"-Sequenz, die die Reinigung erleichtert, oder ein Proteinanteil, der die Löslichkeit und/oder Ausbeute bei der rekombinanten Expression erhöht. Derartige Fusionspartner sind dem Fachmann an sich bekannt.

In einer anderen Ausführungsform enthalten die Oligo- oder Polypeptide keine Fremdaminosäuren, die nicht vom Genom eines HBV kodiert werden. Entsprechend bestehen diese Oligo- oder Polypeptide aus einer der oben und/oder in den Ansprüchen beschriebenen Aminosäuresequenzen.

Das erfindungsgemäße Oligo- oder Polypeptid ist vorzugsweise immunogen, d.h. es kann eine Antikörperantwort in einem Säugerorganismus induzieren. Üblicherweise enthält das Oligo- oder Polypeptid wenigstens eine antigene Determinante oder wenigstens ein Epitop. In einer besonderen Ausführungsform enthält das Oligo- oder Polypeptid ein Epitop, das in anderen HBV-Varianten, z. B. in Genotyp A, Subtyp adw, nicht enthalten ist.

Vorzugsweise umfasst das Oligo- oder Polypeptid eine der Aminosäuresequenzen SEQ ID NO:12, SEQ ID NO:13, SEQ ID NO:14, SEQ ID NO:15, SEQ ID NO:16, SEQ ID NO:17, SEQ ID NO:18, SEQ ID NO:19, SEQ ID NO:20, SEQ ID NO:21 und SEQ ID NO:22.

Ein weiterer Aspekt der Erfindung ist ein immunogenes Peptid oder eine Mischung immunogener Peptide, enthaltend eines oder mehrere der in dieser Anmeldung beschriebenen Oligo- oder Polypeptide. Das immunogene Peptid oder die immunogene Mischung kann das/die Oligo- oder Polypeptide alleine oder in Verbindung mit bekannten HBV-Immunogenen enthalten.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch Nukleinsäuremoleküle, die vom Genom der neuen HBV-Variante HDB 05 oder Mutanten davon abgeleitet sind, insbesondere Nukleinsäuremoleküle, die von dem Gen abgeleitet sind, das HSbAg kodiert.

Die Erfindung betrifft daher beispielsweise ein Oligo- oder Polynukleotid, das eine Nukleotidsequenz, die wenigstens 98 % Identität zu SEQ ID NO:2 hat, umfasst. Die Nukleotidsequenz SEQ ID NO:2 kodiert für die Aminosäuresequenz SEQ ID NO:13. Bevorzugte Ausführungsformen betreffen ein Oligo- oder Polynukleotid umfassend eine Nukleotidsequenz, die wenigstens 99 % Identität zu SEQ ID NO:2 hat.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Oligo- oder Polynukleotid umfassend eine Nukleotidsequenz, die wenigstens 99 % Identität zu SEQ ID NO:1 hat. Die Nukleotidsequenz SEQ ID NO:1 kodiert für die Aminosäuresequenz SEQ ID NO:12.

Identität ist hier definiert als Grad der Gleichheit zwischen zwei Strängen von zwei DNA Segmenten. Ausgedrückt wird die Identität als prozentualer Wert, indem die Anzahl identischer Basen zweier zu vergleichender Sequenzen geteilt durch die Länge der kürzeren Sequenz und mit 100 multipliziert wird (Smith et al., Adv. Appl. Mathem. 2: 482-489 (1981).

Die Bestimmung der Identität zwischen zwei Aminosäuresequenzen ist dem Fachmann an sich bekannt und kann mit üblichen Computerprogrammen durchgeführt werden. Vorzugsweise wird die Bestimmung der Identität mit dem Computerprogramm "Bestfit" der Genetics Computer Group (Madison, WI) durchgeführt. Die Parameter werden in den Standardeinstellungen (default) verwendet. Vorzugsweise wird die am Prioritätstag der vorliegenden Anmeldung aktuelle Programmversion verwendet. Ein hoher Prozentwert der Identität bedeutet eine hohe Entsprechung, Gleichheit oder Äquivalenz zweier Sequenzen.

Diese Bewertung ist auch auf Aminosäuresequenzen von Peptiden und Proteinen anwendbar (Dayhoff, Atlas of Protein Sequences and Structure, M.O Dayhoff ed. 5 Suppl. 3: 353-358, Nat. Biom. Res. Found., Washington D.C., USA, Gribskov, Nucl. Acids Res. 14 (6): 6745-66763 (1986).

Die Erfindung betrifft weiterhin ein Oligo- oder Polynukleotid umfassend eine Nukleotidsequenz, in der im Vergleich zu SEQ ID NO:2 null bis 4 Nukleotide substituiert, deletiert oder hinzugefügt sind. In der Nukleotidsequenz können auch 0 bis 3 oder 0 bis 2 Nukleotide oder 1 Nukleotid gegenüber SEQ ID NO:2 substituiert, deletiert oder inseriert sein.

Das erfindungsgemäße Oligo- oder Polynukleotid kann auch eine Nukleotidsequenz umfassen, die eine Teilsequenz von SEQ ID NO:1 mit wenigstens 8 aufeinanderfolgenden Nukleotiden von SEQ ID NO:1 ist, wobei die Teilsequenz wenigstens eine der Positionen 218, 233, 335, 365 und 416 von SEQ ID NO:1 einschließt. Vorzugsweise umfasst die Teilsequenz wenigstens 9, bevorzugter wenigstens 10, am bevorzugtesten wenigstens 12 aufeinanderfolgende Nukleotide der in SEQ ID NO:1 gezeigten Nukleotidsequenz. In weiteren Ausführungsformen umfasst die Teilsequenz wenigstens 15, wenigstens 18,

wenigstens 20, wenigstens 25, wenigstens 30, wenigstens 35, wenigstens 30, wenigstens 35, wenigstens 40, wenigstens 45, wenigstens 50, wenigstens 60, wenigstens 70, wenigstens 80, wenigstens 90, wenigstens 100, wenigstens 120, wenigstens 150, wenigstens 175, wenigstens 200, wenigstens 250 oder wenigstens 300 aufeinanderfolgende Nukleotide der in SEQ ID NO:1 gezeigten Nukleotidsequenz.

Vorzugsweise schließt die Teilsequenz zwei, drei, vier oder alle fünf der Positionen 218, 233, 335, 365 und 416 von SEQ ID NO:1 ein.

In einer anderen Ausführungsform umfasst das Oligo- oder Polynukleotid eine Nukleotidsequenz, die unter stringenten Bedingungen, vorzugsweise spezifisch, mit einem zu der Sequenz SEQ ID NO:1 komplementären Polynukleotid hybridisiert. In wiederum anderen Ausführungsformen umfasst das Oligo- oder Polynukleotid eine Nukleotidsequenz, die unter stringenten Bedingungen, vorzugsweise spezifisch, mit einem zu der Sequenz SEQ ID NO:2, SEQ ID NO:3, SEQ ID NO:4, SEQ ID NO:5, SEQ ID NO:6, SEQ ID NO:7, SEQ ID NO:8, SEQ ID NO:9, SEQ ID NO:10 und/oder SEQ ID NO:11 komplementären Polynukleotid hybridisiert. Verfahren zur Bestimmung, ob eine gegebenes Oligo- oder Polynukleotid mit einem anderen Polynukleotid hybridisiert, sind dem Fachmann an sich bekannt. Ein spezielles Beispiel für "stringente Bedingungen" sind folgende Bedingungen: a) 16-stündige Inkubation bei 42 °C in einer Lösung enthaltend 50 % Formamid, 5xSSC (150 mM NaCl, 15 mM Trinatriumcitrat), 50 mM Natriumphosphat pH 7,6, 5xDenhardt's Lösung, 10 % Dextransulfat und 20 µg/ml denaturierte, gescherte Lachssperma-DNA; b) anschließend Waschen in 0,1xSSC bei ungefähr 65°C. Hybridisierungs- und Waschbedingungen sind dem Fachmann an sich bekannt und beispielhaft in Sambrook et al., Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor, N.Y., (1989) angegeben. Eine Nukleotidsequenz hybridisiert spezifisch an ein gegebenes Polynukleotid, wenn sie nicht oder wesentlich schwächer an andere Nukleotidsequenzen hybridisiert. Im vorliegenden Fall kann das bedeuten, dass die Nukleotidsequenz nicht oder nur schwach an für HBsAg kodierende Polynukleotide aus herkömmlichen HBV-Varianten (z. B. Genotyp A, Subtyp adw) hybridisiert.

Die Erfindung betrifft auch ein Oligo- oder Polynukleotid umfassend eine Nukleotidsequenz, die für ein erfindungsgemäßes Oligo- oder Polypeptid kodiert, wie es in dieser Anmeldung beschrieben ist. Ein weiterer Aspekt der Erfindung ist ein Oligo- oder Polynukleotid umfassend eine zu den oben beschriebenen Nukleotidsequenzen komplementäre Nukleotidsequenz.

Die Mindestlänge der erfindungsgemäßen Oligo- oder Polynukleotide beträgt 6, vorzugsweise 8, bevorzugter 10, am bevorzugtesten 12 Nukleotide. Die Gesamtlänge des Oligo- oder Polynukleotids ist in der Regel 6 bis 3000 Nukleotide, vorzugsweise 6 bis 1500 Nukleotide, bevorzugter 8 bis 900 Nukleotide, am bevorzugtesten 8 bis 600 Nukleotide. Die Oligo- oder Polynukleotide können auch Nukleotide enthalten, die nicht vom Genom eines Hepatitis B-Virus herstammen. So können Nukleotide enthalten sein, die für bestimmte Aminosäuren kodieren, die gewünschte Funktionen erfüllen sollen, wie oben beschrieben. Es können Nukleotide enthalten sein, die aufgrund der Klonierung entstanden sind, z. B. um bestimmte Schnittstellen einzuführen. Schließlich kann das erfindungsgemäße Oligo- oder Polynukleotid für ein Fusionsprotein kodieren, das neben von HBV abgeleiteten Aminosäuren einen Fusionspartner enthält, z. B. eine "tag"-Sequenz, die die Reinigung erleichtert, oder ein Proteinanteil, der die Löslichkeit und/oder Ausbeute bei der rekombinanten Expression erhöht. Derartige Fusionspartner und die sie kodierende DNA sind dem Fachmann an sich bekannt.

Bevorzugte Oligo- oder Polynukleotide der vorliegenden Erfindung umfassen eine Nukleotidsequenz, die ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus SEQ ID NO:1, SEQ ID NO:2, SEQ ID NO:3, SEQ ID NO:4, SEQ ID NO:5, SEQ ID NO:6, SEQ ID NO:7, SEQ ID NO:8, SEQ ID NO:9, SEQ ID NO:10 und SEQ ID NO:11.

Die erfindungsgemäßen Polynukleotide können auch markiert sein, beispielsweise durch eine Fluoreszenzmarkierung oder eine radioaktive Markierung. Derartige Polynukleotide können vorteilhaft in einer Hybridisierungsreaktion oder einer Polymerasekettenreaktion (PCR) eingesetzt werden.

Die Erfindung betrifft auch einen Vektor oder ein Plasmid enthaltend ein Oligo- oder Polynukleotid gemäß der Erfindung. Das Plasmid kann beispielsweise ein Klonierungsvektor sein, der dazu dient, die Nukleinsäure in Wirtszellen zu vermehren oder bestimmte Restriktionsschnittstellen zur Verfügung zu stellen. Expressionsvektoren sind Vektoren, die die Expression der klonierten Nukleinsäure in Wirtszellen erlauben. Wirtszellen können verschiedene prokaryontische oder eukaryontische Zellen sein. Prokaryontische Wirtszellen sind z. B. bakterielle Zellen wie *E. coli-*Zellen. Die erfindungsgemäßen Expressionsvektoren können bestimmte Steuerelemente wie z.B. Promotoren oder Bindungsstellen für Repressionsfaktoren enthalten. In einer weiteren Ausführungsform enthalten die

Expressionsvektoren einen Nukleinsäureabschnitt, der für einen Teil eines Fusionsproteins kodiert.

Die Erfindung betrifft ebenfalls eine Zelle, z. B. eine Wirtszelle, die ein erfindungsgemäßes Polynukleotid, Plasmid oder einen erfindungsgemäßen Vektor enthält. Die Wirtszellen können unter geeigneten Bedingungen kultiviert werden, so dass eine Transkription der enthaltenen Nukleinsäure und nachfolgende Translation stattfindet. Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung eines Polypeptids, bei dem man ein Polynukleotid, ein Plasmid oder einen Expressionsvektor der Erfindung in Wirtszellen einbringt und die Wirtszellen unter Bedingungen kultiviert, die zur Expression des Polypeptids führen. Gegebenenfalls kann anschließend das Polypeptid aus den Wirtszellen gewonnen werden. Vorzugsweise findet die Herstellung des Polypeptids in Bakterien, am bevorzugtesten in E. coli-Zellen statt. Geeignete Mittel und Bedingungen zur Kultivierung sind beispielsweise in Ausubel et al. (1993) "Current Protocols in Molecular Biology" beschrieben. Die Gewinnung des exprimierten Polypeptids geschieht nach für den Fachmann an sich bekannten Methoden. Verschiedene Verfahren zur Proteinreinigung sind beispielsweise beschrieben in Scopes R. (1994) "Protein Purification: Principles and Practice" (3rd edition) Springer Verlag.

Die Polypeptide und Peptide der vorliegenden Erfindung können jedoch auch chemisch durch bekannte Verfahren wie z.B. Festphasensynthese hergestellt werden. Ebenso können die erfindungsgemäßen Polynukleotide durch bekannte Verfahren der chemischen Synthese hergestellt werden. Durch chemische Synthese erhaltene Polynukleotidfragmente können dann auch enzymatisch durch Ligasen verknüpft werden. Die erfindungsgemäßen Oligooder Polynukleotide können auch durch "site-directed mutagenesis" aus bekannten Sequenzen hergestellt werden, indem an bestimmten Positionen Punktmutationen eingeführt werden. Derartige Verfahren sind dem Fachmann an sich bekannt.

Ein weiterer Aspekt der Erfindung ist ein Antikörper, der an ein erfindungsgemäßes Oligooder Polypeptid bindet. Solche Antikörper können auf bekannte Weise hergestellt werden, entweder mittels eines Oligo- oder Polypeptids der Erfindung, z. B. eines Peptids mit einer der Sequenzen SEQ ID NO:12 bis 22, oder eines Fragments davon (Harlow und Lane (1988) Antibodies: A Laboratory Manual; Cold Spring Harbor Laboratory). Es kann sich um polyklonale oder monoklonale Antikörper handeln, monoklonale Antikörper sind aber bevorzugt. Vorzugsweise handelt es sich um spezifische Antikörper, die gegen das HBsAg der neuen HBV-Variante gerichtet sind, die aber HBsAg aus anderen HBV-Varianten, z. B. Genotyp A Subtyp adw, nicht erkennen. Solche Antikörper können erhalten werden, indem

aufgrund eines Sequenzvergleichs der Aminosäuresequenzen des neuen HBsAg und HBsAg aus bekannten Stämmen Peptide ermittelt werden, die spezifisch für das neue HBsAg sind, und diese Peptide zur Herstellung der Antikörper verwendet werden. Es ist auch möglich, eine Mischung polyklonaler Antikörper herzustellen und sie durch Inkubation mit bekanntem HBsAg zu depletieren. In einer anderen Ausführungsform erkennt der Antikörper nicht nur das neue HBsAg, sondern auch bekannte HBsAg-Varianten. Dadurch ist es möglich, gleichzeitig verschiedene Varianten von HBsAg zu detektieren.

Der Antikörper der Erfindung kann an ein Oligo- oder Polypeptid binden, das aus einer Aminosäuresequenz besteht, die ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus SEQ ID NO:12, SEQ ID NO:13, SEQ ID NO:14, SEQ ID NO:15, SEQ ID NO:16, SEQ ID NO:17, SEQ ID NO:18, SEQ ID NO:19, SEQ ID NO:20, SEQ ID NO:21 und SEQ ID NO:22. Besonders bevorzugt bindet der Antikörper an ein Oligo- oder Polypeptid, das aus einer Aminosäuresequenz besteht, die ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus SEQ ID NO:17, SEQ ID NO:18, SEQ ID NO:19, SEQ ID NO:20, SEQ ID NO:21 und SEQ ID NO:22. In einer besonderen Ausführungsform bindet der Antikörper nicht an die a-Determinanten der bekannten HBV-Genotypen A, B, C, D, E und F (siehe Abb. 1). In einer besonderen Ausführungsform bindet der Antikörper nicht an die a-Determinante von HBV Genotyp A, Subtyp adw.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein anti-idiotypischer Antikörper, der eine Aminosäuresequenz eines erfindungsgemäßen Oligo- oder Polypeptids repräsentiert. Verfahren zur Herstellung antiidiotypischer Antikörper sind dem Fachmann an sich bekannt.

Die Erfindung betrifft auch einen Testkit zum Nachweis von Hepatitis B-Viren, enthaltend ein erfindungsgemßes Oligo- oder Polypeptid, ein erfindungsgemäßes Oligo- oder Polynukleotid und/oder einen erfindungsgemäßen Antikörper.

Die Erfindung bezieht sich auch auf ein immunogenes Peptid oder eine Mischung immunogener Peptide, enthaltend ein oder mehrere erfindungsgemäßen Oligo- oder Polypeptide alleine oder in Verbindung mit bekannten HBV-Immunogenen.

Ein weiterer Aspekt der Erfindung ist ein Verfahren zum Nachweis eines Hepatitis B-Antigens, dadurch gekennzeichnet, dass (a) eine Probe mit einem erfindungsgemäßen Antikörper unter Bedingungen inkubiert wird, die die Bildung eines Antigen-Antikörper-

Komplexes gestatten; und (b) ein Antigen-Antikörper-Komplex, der den Antikörper enthält, nachgewiesen wird.

Es können monoklonale oder polyklonale Antikörper (oder Mischungen bzw. Fragmente davon oder Mischungen von Fragmenten), die mit Epitopen der neuen HBV Variante reagieren, dazu verwendet werden, die a-Determinante der erfindungsgemäßen HBV Variante in Form der gesamten Polypeptidsequenz oder Teilen davon in Untersuchungsproben zu bestimmen: HBsAg der HDB 05-Variante.

Dem Fachmann ist eine Vielzahl von Bestimmungsmethoden geläufig, bei denen mit einem oder mehreren monoklonalen Antikörper(n) oder polyklonalen Antikörpern (oder Mischungen davon bzw. Fragmenten oder Mischungen von Fragmenten), die spezifisch für die a-Determinante der HBV Variante sind, Immunkomplexe gebildet oder deren Bildung gehemmt werden.

Eine spezielle Ausführung stellt der sogenannte Enzymimmunoassay dar, von dem ein mögliches Testprinzip im folgenden beispielhaft beschrieben wird, ohne jedoch die erfindungsgemäße Idee darauf zu beschränken:

Bei dem sehr weit verbreiteten sogenannten Sandwich-Prinzip werden auf einem geeigneten Träger (z.B. Mikropartikel oder Oberfläche von Vertiefungen einer Mikrotitrationsplatte) immobilisierte Antikörper oder Fragmente davon mit der Untersuchungsprobe inkubiert. An die Antikörper gebundenes HBsAg wird nach Entfernen überschüssiger Probe detektiert, indem eine weitere Inkubation erfolgt mit Anti-HBs-Antikörpern (monoklonal oder polyklonal oder Fragmente bzw. Mischungen dieser Fragmente), die mit einer Sonde versehen sind. Als Sonde wird häufig ein Enzym eingesetzt, dessen katalytische Umsetzung (nach Entfernen des überschüssigen Reagenzes) eines geeigneten Substrates zu einer Farbreaktion führt, die photometrisch gemessen wird und deren Intensität dem in der Probe vorhandenen HBsAg-Gehalt proportional ist.

Neben dieser speziellen Ausführungsform sind auch Methoden bekannt, die homogener Natur sind (d.h. keine bound/free Trennung erfordern), die ganz ohne Sonde auskommen (z.B. Agglutinationsverfahren), mit bloßem Auge auswertbar sind (z.B. radiale Immundiffusion) oder sich anderer Sonden (z.B. radioaktive Isotope oder Chemilumineszenz) bzw. mehrerer Sonden bedienen (wie z.B. Das Biotin/Streptavidin-System).

All diese Ausführungsformen entsprechen dem Stand der Technik, so dass unter "Bestimmung von HBsAg der neuen HBV Variante" mit der vorliegenden Erfindung alle Verfahren verstanden werden, die sich zum Nachweis von Polypeptidsequenzen oder Antigenen der neuen HBV Variante eignen, ungeachtet ob alleine das HBsAg der neuen Variante bestimmt wird oder in Verbindung mit HBsAg von bekannten a-Determinanten und/oder bekannten Mutationen in der a-Region.

Ebenso ist es möglich, aus ökonomischen Gründen eine HBsAg-Bestimmung mit einer Nachweismethode gegen einen weiteren Analyten (z.B. HIV-Antigen oder die gleichzeitige Bestimmung von HBV Varianten-HBsAg und dagegen gerichtete spezifische Antikörper) in einem Testansatz (differenzierend oder nicht-differenzierend) zu kombinieren.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zum Nachweis von Antikörpern, die gegen ein Hepatitis B-Antigen gerichtet sind, dadurch gekennzeichnet, dass (a) eine Probe mit einem erfindungsgemäßen Oligo- oder Polypeptid unter Bedingungen inkubiert wird, die die Bildung eines Antigen-Antikörper-Komplexes gestatten; und (b) der Antikörper-Antigen-Komplex, der das Oligo- oder Polypeptid enthält, nachgewiesen wird.

Eine spezielle Ausführung stellt der sogenannte Enzymimmunoassay dar, von dem ein mögliches Testprinzip im folgenden beispielhaft beschrieben wird, ohne jedoch die erfindungsgemäße Idee darauf einzuschränken:

Bei dem sehr weit verbreiteten sogenannten Sandwich-Prinzip werden auf einem geeigneten Träger (z.B. Mikropartikel oder Oberfläche von Vertiefungen einer Mikrotitrationsplatte) immobilisierte Epitop-tragende Polypeptid- oder Protein-Sequenzen mit der Untersuchungsprobe inkubiert. An die Epitope gebundene Antikörper werden nach Entfernen überschüssiger Probe detektiert, indem eine weitere Inkubation erfolgt mit Epitop-tragenden Polypeptid- oder Protein-Sequenzen, die mit einer Sonde versehen sind. Als Sonde wird häufig ein Enzym eingesetzt, dessen katalytische Umsetzung (nach Entfernen des überschüssigen Reagenzes) eines geeigneten Substrates zu einer Farbreaktion führt, die photometrisch gemessen wird und deren Intensität dem in der Probe vorhandenen Antikörpergehalt proportional ist.

Neben dieser speziellen Ausführungsform sind auch Methoden bekannt, die homogener Natur sind (d.h. keine bound/free Trennung erfordern), die ganz ohne Sonde auskommen

(z.B. Agglutinationsverfahren), mit bloßem Auge auswertbar sind (z.B. radiale Immundiffusion) oder sich anderer Sonden (z.B. radioaktive Isotope oder Chemilumineszenz) bzw. mehrerer Sonden bedienen (wie z.B. Das Biotin/Streptavidin-System).

Ebenso können die Polypeptidstrukturen der HBV Variante durch anti-idiotypische Antikörper dargestellt werden oder durch Wahl eines geeigneten Testprinzips auch Variantenspezifische monoklonale oder polyklonale Antikörper zur Bestimmung von Anti-HBs-Antikörpern (z.B. in einem kompetitiven Testformat) herangezogen werden. Es ist ebenso bekannt, dass durch Wahl des Testprinzips auch eine Differenzierung der Immunglobulin-Klassen erfolgen kann (z.B. durch das "indirekte" Verfahren mit einem zweiten Klassenspezifischen Antikörper (z.B. IgG oder IgM spezifisch) mit Sonde oder mit Hilfe des sogenannten Anti-µ-Prinzips (IgM spezifisch). Natürlich müssen die Methoden und Materialen (inkl. Sonde und Polypeptidsequenzen) dem jeweiligen Ziel angepaßt werden.

All diese Ausführungsformen entsprechen dem Stand der Technik, so dass unter "Bestimmung von Antikörpern, die für die a-Determinante der neuen HDB 05-Variante spezifisch sind" mit der vorliegenden Erfindung alle Verfahren verstanden werden, die sich zum Nachweis von Immunglobulinen und/oder Immunglobulin-Klassen gegen die neue HBV Variante eignen, ungeachtet ob alleine der Antikörper gegen die neue Variante gesucht wird oder in Verbindung mit Antikörpern gegen bekannte a-Determinanten und / oder bekannte Mutationen in der a-Region.

In einem anderen Verfahren kann eine Hepatitis B-Nukleinsäure nachgewiesen werden. Dieses Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, dass (a) eine Probe mit einem erfindungsgemäßen Oligo- oder Polynukleotid unter Bedingungen inkubiert wird, die die selektive Hybridisierung des Oligo- oder Polynukleotids mit einer Hepatitis B-Nukleinsäure in der Probe gestatten; und (b) bestimmt wird, ob Polynukleotidduplexe gebildet wurden, die das Oligo- oder Polynukleotid umfassen.

Die Hepatitis B-Nukleinsäure kann auch dadurch nachgewiesen werden, dass (a) eine Probe mit wenigstens einem erfindungsgemäßen Oligo- oder Polynukleotid unter Bedingungen inkubiert wird, die die selektive Hybridisierung des Oligo- oder Polynukleotids mit einer Hepatitis B-Nukleinsäure in der Probe gestatten; (b) eine Polymerasekettenreaktion durchgeführt wird; und (c) bestimmt wird, ob eine Nukleinsäure amplifiziert wurde.

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung eines erfindungsgemäßen Oligo- oder Polynukleotids als Primer und/oder als Sonde. Die vorliegenden Nukleotidsequenzen können benutzt werden, um Primer und/oder Gensonden herzustellen, weshalb auch Kits, enthaltend Primer und/oder Sonden zum Nachweis von HBV Varianten-spezifischer Nukleinsäure entweder alleine oder in Verbindung mit bekannten HBV Nukleotidsequenzen in Untersuchungsproben ebenfalls Gegenstand der Erfindung sind.

Auf Basis der vorliegenden Nukleotidsequenzen können Primer entwickelt werden, die in der sog. "Polymerase Chain Reaction" (PCR) Verwendung finden. Die PCR stellt eine Methode dar, um eine gewünschte Nukleotidsequenz einer Nukleinsäure oder eines Nukleinsäuregemisches zu amplifizieren. Dabei werden die Primer jeweils spezifisch durch eine Polymerase mit der gewünschten Nukleinsäure als Leseraster verlängert. Nach Dissoziation von dem Originalstrang werden neue Primer hybridisiert und wiederum durch die Polymerase verlängert. Durch Wiederholung dieser Zyklen wird eine Anreicherung der gesuchten Zielsequenz-Moleküle erreicht.

In Bezug auf Nukleinsäuretests (NAT) ist es möglich, Nukleotid-Sequenzen der vorliegenden Erfindung zu verwenden, um DNA-Oligomere von 6-8 Nukleotiden oder größer herzustellen, die geeignet sind, als Hybridisierungssonden das virale Genom der hier beschriebenen HBV Variante in Personen nachzuweisen, die möglicherweise die Virus-Variante tragen, oder z.B. im Blutspendewesen Blutkonserven auf Vorhandensein des Varianten-Genoms entweder gezielt oder in Kombination mit dem Nachweis von Nukleotidsequenzen bekannter HBV Varianten und/oder HBV-Mutatanten zu screenen.

Ebenso können auf Basis der gefundenen Nukleotidsequenzen der neuen HBV Variante entsprechende Primer entwickelt werden, die für die neue Variante spezifisch sind oder sowohl die neue Variante als auch im Stand der Technik bekannte Varianten detektieren können.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein isoliertes Hepatitis B-Virus, das ein HBs-Antigen aufweist, das eine Aminosäuresequenz mit wenigstens 97 %, wenigstens 98 % oder wenigstens 99 % Identität zu SEQ ID NO:12 umfasst. Vorzugsweise umfasst das HBs-Antigen des erfindungsgemäßen Virus die Aminosäuresequenz SEQ ID NO:12. Schließlich betrifft die Erfindung auch Kulturen von Gewebezellen, die mit der erfindungsgemäßen HBV-Variante infiziert sind ebenso wie die isolierte-HBV Variante selbst.

Auch eine immunogene Zubereitung, die die attenuierte oder inaktivierte HDB 05-Variante von HBV enthält, ist Gegenstand der Erfindung.

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung eines erfindungsgemäßen Oligo- oder Polynukleotids oder eines erfindungsgemäßen Oligo- oder Polypeptids zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung oder Vorbeugung einer HBV-Infektion. Insbesondere können die erfindungsgemäßen Oligo- oder Polynukleotide bzw. Oligo- oder Polypeptide zur Herstellung eines Impfstoffs gegen HBV verwendet werden.

Ferner schließt die Erfindung auch eine Vakzine ein umfassend ein Polypeptid der vorliegenden Erfindung und ein gebräuchliches Adjuvans (z.B. Freund'sches adjuvans, Phosphat-gepufferte Saline o.ä.). Eine derartige Vakzine kann dazu verwendet werden, um die Bildung von Antikörpern in Säugetieren anzuregen. Ähnlich umfasst die Erfindung ein Partikel, das eine Nicht-Varianten spezifische Aminosäure-Sequenz beinhaltet, die eine Partikel-Bildung induziert zusammen mit einem Epitop-enthaltenden Polypeptid, das spezifisch für die erfindungsgemäße HBV Variante ist.

Die Nukleotidsequenzen der Erfindung können auch dazu verwendet werden, sog. Antisense Oligonukleotide darzustellen (gegebenenfalls für therapeutische Zwecke),

Weitere Aspekte der vorliegenden Erfindung sind die folgenden Gegenstände (1) bis (21):

(1) Isoliertes Oligo- oder Polynukleotid mit einer der Sequenzen ausgewählt aus der Gruppe von Seq id no:1 bis Seq id no:11:

SEQ ID NO:1

GGGGGATCAC CCGTGTGTCT TGGCCAAAAT TCGCAGTCCC CAACCTCCAA TCACTCACCA ACCTCCTGTC CTCCAATTTG TCCTGGTTAT CGCTGGATGT GTCTGCGGCG TTTTATCATA TTCCTCTTCA TCCTGCTGCT ATGCCTCATC TTCTTATTGG TTCTTCTGGA TTATCAAGGT ATGTTGCCCG TTTGTCCTCT AATTCCAGGA TCAACAAGAA CCAGTACGGG ACAATGCAAA ACCTGCACGA CTCCTGCTCA AGGCAACTCT ATGTTTCCCT CATGTTGCTG TACAAAACCT ACGGATGGAA ATTGCACCTG TATTCCCATC CCATTGTCCT GGGCTTTCGC AAAATACCTA TGGGTGTGGG CCTCAGTCCG TTTCTCTTGG CTCAGTTTAC TAGTGCCATT TGTTCGGTGG TTCGTAGGGC TTTCCCCCAC TGTTTGGCTT TCAGCTATAT GG 588

WO 2004/113369 PCT/EP2004/006515

SEQ ID NO:2

GCTCAAGGCA CAAGAACCAG TACGGGACAA TGCAAAACCT GCACGACTCCT
GCTCAAGGCA ACTCTATGTT TCCCTCATGT TGCTGTACAA AACCTACGGA
TGGAAATTGC ACCTGTATTC CCATCCCATT GTCCTGGGCT TTCGCAAAAT
ACCTATGGGT GTGGGCCTCA GTCCGTTTCT CTTGGCTCAG TTTACTAGTG
CCATTTGTTC GGTGGTTCGT AGGG 555

SEQ ID NO:3

331 CCAGGATCAA CAAGAACCAG TACGGGACAA TGCAAAACCT GCACGACTCC
TGCTCAAGGC AACTCTATGT TTCCCTCATG TTGCTGTACA AAACCTACGG
ATGGAAATTGC ACCTGTATT CCCATCCCAT TGTCCTGGGC TTTCGCAAAA
TACCTATGGG TGTGGGCCTC AGTCCGTTTC 510

SEQ ID NO:4

331 CCAGGATCAA CAAGAACCAG TACGGGACAA TGCAAAACCT GCACGACTCC
TGCTCAAGGC AACTCTATGT TTCCCTCATG TTGCTGTACA AAACCTACGG
ATGGAAATTG CACCTGTATT CCCATCCCAT TGTCCTGGGC TTTCGCAAAA
TACCTATGGG
TGTGG 495

SEQ ID NO:5

331 CCAGGATCAA CAAGAACCAG TACGGGACAA TGCAAAACCT GCACGACTCC TGCTCAAGGC 390

SEQ ID NO:6

331 CCAGGATCAA CAAGAACCAG TACGGGACAA 360

SEQ ID NO:7

343 AGAACCAGTA CGGGACAATG CAAAACCTGC ACGACTCCTG CTCAAGGCAA
CTCTATGTTT CCCTCATGTT GCTGTACAAA ACCTACGGAT GGAAATTGCA
CCTGTATTCC CATCCCATTG TCCTGGGCTT TCGCAAAATA CCTATGGGTG
TGG 495

SEQ ID NO:8

343 AGAACCAGTA CGGGACAA 360

SEQ ID NO:9

460 TTGTCCTGGG CTTTCGCAAA ATACCTATGG GTGTGGGCCT CAGTCCGTTT
CTCTTGGCTC AGTTTACTAG TGCCATTTGT TCGGTGGTTC GTAGGG 555

SEQ ID NO:10

460 TTGTCCTGGG CTTTCGCAAA ATACCTATGG GTGTGGGCCT CAGTCCGTTT

- 23 -

C 510

SEQ ID NO:11

462 TTGTCCTGGG CTTTCGCAAA ATACCTATGG GTGTGG 495

- (2) Oligo- oder Polynukleotid gemäß (1), das zu jeweils mindestens 65% oder 66% oder 67% oder 68% oder 69% oder 70% oder 71% oder 72% oder 73% oder 74% oder 75% oder 76% oder 77% oder 78% oder 79% oder 80% oder 81% oder 82% oder 83% oder 84% oder 85% oder 86% oder 87% oder 88% oder 89% oder 90% oder 91% oder 92% oder 93% oder 94% oder 95% oder 99% oder 97% oder 98% oder 99% mit einer der Sequenzen ausgewählt aus der Gruppe von Seq id no:1 bis Seq id no:11 identisch ist.
- (3) Oligo- oder Polynukleotid gemäß (1) oder (2), das mit einem Oligo- oder Polynukleotid, welches eine zu einer der Sequenzen, ausgewählt aus der Gruppe von Seq id no:1 bis Seq id no:11, komplementäre Sequenz hat, unter stringenten Bedingungen hybridisiert.
- (4) Isoliertes Oligo- oder Polynukleotid, welches für HBs-Antigen des Hepatitis B-Virus kodiert und ein Oligo- oder Polynukleotid gemäß einem der Gegenstände (1) bis (3) enthält.
- (5) Fragment eines Oligo- oder Polynukleotids, welches für HBs-Antigen des Hepatitis B-Virus kodiert, dadurch gekennzeichnet, dass das Fragment ein Oligo- oder Polypeptid gemäß einem der Gegenstände (1) bis (3) enthält.
- (6) Isoliertes Oligo- oder Polynukleotid, welches für die a-Determinante des HBs-Antigens des Hepatitis B-Virus kodiert und ein Oligo- oder Polynukleotid gemäß einem der Gegenstände (1) bis (3) enthält.
- (7) Primer, der für ein Oligo- oder Polynukleotid gemäß einem der Gegenstände (1) bis (6) spezifisch ist.
- (8) Vektor, der mindestens ein Oligo- oder Polynukleotid gemäß einem der Gegenstände (1) bis (5) enthält.
- (9) Wirtszelle, die einen Vektor gemäß (8) enthält.
- (10) Oligo- oder Polypeptid welches durch ein Oligo- oder Polynukleotid gemäß einem der Gegenstände (1) bis (5) kodiert wird.

(11) Isoliertes Oligo- oder Polypeptid, das eine Aminosäuresequenz ausgewählt aus der Gruppe von Seq id no:12 bis Seq id no:22 hat:

Seq id no.: 12 G G S P V C L G Q N S Q S P 43 R W M L R R F I C P G Y C S C P P Y LLD F F LL C L I F L I Ι L I L P G S T R T S T G Q V C P L I G M L P С T S C C S MF P K C T·T P A Q G N T A F A K S W C P Ι P L GNC T I K P T \mathbf{D} V P F V WAS V R F S W L S L L Y L W P T ν W \mathbf{L} S Α I Ŵ 196 R W F G L S

Seq id no.: 13. C T TTPA STR Q K C S T G 111 P G M F P K P T G N C S C C C T D QGN F K Y L W V $\mathbf{W} \mathbf{A} \mathbf{S}$ I P Ι P L S W A Α WLS LLVP F V R W F R F

Seq id no.: 14 T P STRTST Q C K Т C 111 P G G S C C K P T DGNCT QGNSMF P С Ţ P L S W A F A K Y L w v WASV C · I P I R F 170

Seg id no.: 15 K T Т 111 P STR Т S T G Q C T C G GNC M F P S С \mathbf{C} C T K P T GN S WAF K Y L W V 165 P L S Α

Seq id no.: 16
111 P G S T R T S T G Q C K T C T T P A
Q G 130

Seq id no.: 17
111 P G S T R T S T G Q 120

Seq id no.: 18

115 R T S T G Q C K T C T T P A Q G N S M F P S C C C T K P T D G N C T C I P I P L S W A F A K Y L 'W V W 165

Seq id no.: 19 115: R T S T G Q 120 WO 2004/113369

- 25 -

Seq id no.: 20
154 P I P L S W A F A K Y L W V W A S V R
F S W L S L L V P F V R W F V G L 185

Seq id no.: 21
154 P I P L S W A F A K Y L W V W A S V R
F 170

Seq id no.: 22
154: P I P L S W A F A K Y L W V W 165

- (12) Oligo- oder Polypeptid gemäß (10) oder (11), das zu jeweils mindestens 65% oder 66% oder 67% oder 68% oder 69% oder 70% oder 71% oder 72% oder 73% oder 74% oder 75% oder 76% oder 77% oder 78% oder 79% oder 80% oder 81% oder 82% oder 83% oder 84% oder 85% oder 86% oder 87% oder 88% oder 89% oder 90% oder 91% oder 92% oder 93% oder 94% oder 95% oder 99% oder 97% oder 98% oder 99% mit einer der Sequenzen, ausgewählt aus der Gruppe von Seq id no:12 bis Seq id no:22, identisch ist.
- (13) Isoliertes Polypeptid entsprechend der Sequenz des HBs-Antigens des Hepatitis B-Virus, dadurch gekennzeichnet, dass es ein Oligo- oder Polypeptid gemäß einem der Gegenstände (10) bis (12) enthält.
- (14) Fragment eines Polypeptids, welches der Sequenz des HBs-Antigens des Hepatitis B-Virus entspricht, dadurch gekennzeichnet, dass das Fragment ein Oligo- oder Polypeptid gemäß einem der Gegenstände (10) bis (12) enthält.
- (15) Isoliertes Polypeptid, welches für die a-Determinante des HBs-Antigens des Hepatitis B-Virus kodiert, dadurch gekennzeichnet, dass es ein Oligo- oder Polypeptid gemäß einem der Gegenstände (10) bis (12) enthält.
- (16) Monoklonaler oder polyklonaler Antikörper, der an HBs-Antigen, enthaltend ein Oligooder Polypeptid gemäß einem der Gegenstände (10) bis (15) bindet, der an HBs-Antigen eines Hepatitis B-Wildtypvirus aber nicht oder wenigstens signifikant schwächer bindet.
- (17) Ein anti-idiotypischer Antikörper, der eine Aminosäuresequenz gemäß einem der Gegenstände (10) bis (15) repräsentiert.

- (18) Testkit zum Nachweis oder zur Bestimmung mittels einer Hybridisierungsreaktion einer Nukleinsäure, die für eine Variante oder Mutante des Hepatitis B-Virus spezifisch ist, unter Verwendung mindestens eines Oligo- oder Polynukleotids gemäß einem oder mehreren der Gegenstände (1) bis (7).
- (19) Testkit zum immunchemischen Nachweis oder zur immunchemischen Bestimmung eines Antigens, das für eine Variante oder Mutante des Hepatitis B-Virus spezifisch ist, unter Verwendung mindestens eines monoklonalen oder polyklonalen Antikörpers gemäß (16).
- (20) Testkit zum immunchemischen Nachweis oder zur immunchemischen Bestimmung eines gegen eine Variante oder Mutante des Hepatitis B-Virus gerichteten Antikörpers unter Verwendung mindestens eines Oligo- oder Polypeptids gemäß einem der Gegenstände (10) bis (15).
- (21) Immunogenes Peptid oder Mischung immunogener Peptide enthaltend ein oder mehrere Oligo- oder Polypeptide gemäß einem oder mehreren der Gegenstände (3) und (4) alleine oder in Verbindung mit bekannten HBV-Immunogenen.

Die vorliegende Erfindung umfasst eine isolierte Nukleotid-Sequenz, die zu mindestens 65 % mit Seq id no. 1 identisch ist bzw. mit einem Fragment dieser in Abb. 3 und 4 dargestellten Sequenz, das spezifisch zum Komplement der SEQ ID NO:1 bis 11 hybridisiert.

Zusätzlich beinhaltet die vorliegende Erfindung eine isolierte Nukleotid-Sequenz, die die vorliegende erfindungsgemäße Variante der a-Determinante des Hepatitis B surface Antigens (HBsAg) in den Aminosäuren-Positionen zwischen aa 101 und 180 kodiert bzw. zu einem Peptid-Produkt führt, das in der aa-Sequenz zu mindestens 65 % mit der in Abb. 5 und 6 dargestellten SEQ ID NO:12 übereinstimmt oder Fragmenten davon gemäß SEQ ID NO:13 bis 22.

Des weiteren beeinhaltet die vorliegende Erfindung einen Vektor, umfassend eine oder mehrere der genannten Nukleotid-Sequenzen wie auch eine Wirtszelle, die diesen Vektor enthält und eine Methode zur Darstellung eines entsprechenden Polypeptides aus der a-Determinante, umfassend die Inkubation der oben genannten Wirtszelle über Zeiten und unter Bedingungen, die für die Expression des Polypeptides erforderlich sind.

Auch Gegenstand der Erfindung sind Antikörper, die mit der in SEQ ID NO:11 bis 22 beschriebenen a-Determinante reagieren, wobei die Bindung bevorzugt in dem Aminosäurebereich aa 115 bis 120, aa 154 bis 164 oder aa 154 bis 185 erfolgt. Die Antikörper können polyklonalen oder monoklonalen tierischen oder menschlichen Ursprungs sein.

Eine isolierte HBV Variante ist ebenfalls Gegenstand der Erfindung, wobei das Virus eine a-Determinante aufweist, die den aa-Sequenzen mindestens zwischen Position 115 und 120 und/oder aa 154 bis164 bzw. aa 154 bis 181 entspricht, idealerweise allen genannten Regionen zwischen 115 und 181.

Auch eine immunogene Mischung zur Erzeugung polyklonaler oder monoklonaler Antikörper ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung umfassend das beschriebene isolierte HBV oder ein bzw. mehrere der beschriebenen Poypeptide.

Die Erfindung beinhaltet auch eine Poly-Nukleotid-Sonde, enthaltend eine HBV Genom-Sequenz, welche durch Substitution von Aminosäuren zu einer modifizierten a-Determinanten führt, die mit der beschriebenen aa-Sequenz der neuen HBV-Variante identisch ist oder zu mindestens 65 % entspricht.

Auch Kits zum Nachweis von Polynukleotiden der HBV-Variante mit Hilfe der genannten Sonde wie auch Kits zum Nachweis von HBsAg der Variante bzw. einzelnen Epitopen davon und Antikörper, die für die Variante oder Epitope davon spezifisch sind, sind ebenso Gegenstand der Erfindung, wie die Methoden des Nachweises von Polynukleotiden, Antigen und Antikörper, umfassend eine Inkubation zur Bildung entsprechender Komplexe und Nachweis dieser Komplexe durch geeignete dem Fachmann bekannte Verfahren.

Die Ausführungsformen dieser Kits und Nachweismethoden können zum spezifischen und alleinigen Nachweis von Nukleotiden und Antigen der HBV-Variante bzw. dagegen gerichteter Antikörper ausgelegt sein oder supplementär, d.h. den zusätzlichen Nachweis der erfindungsgemäßen Varianten-Analyten zu derzeitig bekannten HBV-Nukleotiden, - Antigenen bzw. - Antikörpern gestatten.

Analog kann eine immunogene Mischung von erfindungsgemäßen Polypeptidsequenzen auch in Verbindung mit bekannten Antigenen z.B. für die Verbesserung der Wirksamkeit einer Vakzine angewendet werden.

WO 2004/113369

PCT/EP2004/006515

Die vorliegende Erfindung beschreibt eine neue Variante des Hepatitis B Virus (HBV), die eine völlig neue a-Determinante als Resultat von Aminosäure-Austauschen in den nachfolgenden aa-Positionen der S-HBsAg Sequenz aufweist. Für die Beschreibung der Aminosäuren wird der 1-Buchstaben-Code verwendet:

aa von HDB 05	aa-Position	aa von adw/Genotyp A
R	115	T
Q	120	Ρ .
L	154	S
V	164	E

Außerdem liegt in Position aa 181 von HDB 05 Arginin (R) statt Gln (Q) vor:

R 181 Q.

Diese aa-Substitutionen lassen sich auf entsprechende Nukleotid-Substitutionen der entsprechenden Codons zurückführen.

Die vorliegende Erfindung betrifft eine isolierte Nukleotid-Sequenz, die für die a-Determinante des Virus kodiert (Abb. 3 sowie Seq id no.: 1).

Die Erfindung umfasst auch Nukleotide mit mindestens 65 % Übereinstimmung, bevorzugt mindestens 75% Übereinstimmung und besonders bevorzugt mit mindestens 90% Übereinstimmung mit der Nukleotid-Sequenz der vorliegenden Erfindung bzw. Fragmenten davon sowie dazu komplementäre Sequenzen.

Die Erfindung umfasst auch Polypeptide, die von oben beschriebenen Nukleotid-Sequenzen kodiert werden, insbesondere solche Aminosäuresequenzen, die die a-Determinante des HBsAg bestimmen und Polypeptide, die mindestens eine Ähnlichkeit von 65%, bevorzugt 75% und noch bevorzugter 95% zu diesen Sequenzen aufweisen.

Für die Beschreibung der vorliegenden Erfindung wird unter einem Nukleotid-Fragment eine konsekutive Folge von mindestens 9, bevorzugt 9-15, besonders bevorzugt 15-21 und sogar

ganz besonders bevorzugt 21-60 Nukleotide aus der Nukleotidsequenz der neuen HBV-Variante verstanden, wobei auch Mischungen derartiger Nukleotid-Fragmente naheliegen.

Ein Polypeptid-Fragment wird als Folge von mindestens 3, bevorzugt 3-5, besonders bevorzugt 5-7 und sogar ganz besonders bevorzugt 7-20 Aminosäuren aus der a-Determinante der neuen HBV-Variante verstanden, wobei auch Mischungen derartiger Polypeptid-Fragmente unter diese Erfindung fallen.

Unter die vorliegende Erfindung fällt auch eine isolierte Nukleotid-Sequenz, die hybridisierbar ist und zu Nukleotid-Sequenzen führt, die den Nukleotidsequenzen des HBsAg der neuen HBV Variante oder Teilen der a-Determinante der neuen HBV Variante entsprechen, komplementär dazu sind oder als Subtyp oder Mutation auf HDB 05 zurückzuführen sind.

Dem Fachmann ist bekannt, dass eine Nukleotidsequenz nach ihrer Isolierung nach Methoden gemäß Stand der Technik in prokaryontische (z.B. E. coli), eukaryontische Wirtszellen (z.B. Chinese Hamster Ovary Cell) oder Hefe (z.B. S. Cerevisiae) mit Hilfe eines Vektors oder Konstruktes eingebracht werden können (mit dem Fachmann bekannten Methoden wie z.B. Transfektion, Transformation oder Elektroporation: Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 2nd ed., Vol. 1-3, ed Sambrook et al., Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989), wobei transiente oder permanente Kulturen angewendet werden können.

Demzufolge umfasst die vorliegende Erfindung isolierte Nukleotidsequenzen der a-Determinante der neuen HBV Variante, Polypeptide, die durch diese Nukleotide kodiert werden, Vektoren, die Nukleotidsequenzen der a-Determinante der neuen HBV Variante enthalten wie auch die Wirtszelle, in die ein Vektor gebracht wird.

Neben der Darstellung von Polypeptiden mit Hilfe eines Expressions-Systems (rekombinant oder gentechnologisch) ist es naheligend, dass analoge Polypeptid-Strukturen auch vollsynthetisch hergestellt werden oder direkt durch Reinigung aus der Virusvariante.

Es ist möglich, die Polypeptide oder Proteine der neuen HBV Variante zur Erzeugung von monoklonalen und/oder polyklonalen Antikörpern zu verwenden, die immunologisch an Bindestellen (Epitope) der a-Determinanteder neuen HBV Variante binden. Die Methoden zur Darstellung von Antikörpern sind dem Fachmann bekannt (z.B. Koehler et al., Nature 256-494 (1975), Mimms et al., Vi. 176: 604-619 (1990).

Ferner ist es möglich, die a-Determinante der erfindungsgemäßen HDB 05-Variante in Form der gesamten Polypeptidsequenz oder Teilen davon für die Bestimmung von gegen die HBV Variante gerichteten Antikörpern zu verwenden : Anti-HBs-Antikörper.

Dem Fachmann ist eine Vielzahl von Bestimmungsmethoden geläufig, bei denen mit Polypeptiden aus der a-Determinante der HBV Variante und Antikörpern tierischen oder menschlichen Ursprungs Immunkomplexe gebildet oder deren Bildung gehemmt werden.

Schließlich ist es möglich, monoklonale oder polyklonale Antikörper (oder Mischungen bzw. Fragmente davon oder Mischungen von Fragmenten), die mit Epitopen der neuen HBV Variante reagieren, dazu zu verwenden, die a-Determinante der erfindungsgemäßen HBV Variante in Form der gesamten Polypeptidsequenz oder Teilen davon in Untersuchungsproben zu bestimmen: HBsAg der HDB 05-Variante.

Dem Fachmann ist eine Vielzahl von Bestimmungsmethoden geläufig, bei denen mit einem oder mehreren monoklonalen Antikörper(n) oder polyklonalen Antikörpern (oder Mischungen davon bzw. Fragmenten oder Mischungen von Fragmenten), die spezifisch für die a-Determinante der HBV Variante sind, Immunkomplexe gebildet oder deren Bildung gehemmt werden.

Ebenso können auf Basis der gefundenen Nukleotidsequenzen der neuen HBV-Variante entsprechende Primer entwickelt werden.

Schließlich sind auch diagnostische Reagenzien als Kits Gegenstand der Erfindung, die basierend auf den oben beschriebenen Verfahren einen Nachweis von HBV Variantenspezifischem Antigen (HBsAg) oder dagegen gerichtete Antikörper (Anti-HBs), entweder als singuläre Bestimmungen oder miteinander oder mit anderen bekannten HBV-Antigen bzw. spezifisch damit reagierenden Antikörpern bzw. auch mit ganz anderen Analyten kombinierbar.

Die vorliegende Erfindung ist darüber hinaus in den Patentansprüchen beschrieben.

Beschreibung der Abbildungen:

Abb. 1 stellt eine Übersicht der Aminosäure- Sequenzen der a-Determinante von 6 beschriebenen Genotypen des HBV im Vergleich zu HDB 05 dar.

In **Abb. 2** sind die Nukleotid- und Aminosäure-Sequenzen der a-Determinante sowie unmittelbar benachbarter Regionen des Genotyps A, Subtyp adw von HBV dargestellt.

Abb. 3 zeigt die Nuleotid-Sequenz der a-Determinante des HBV surface Antigens für Subtyp adw des Genotyps A von HBV im Vergleich zur Nukleotid-Sequenz von HDB 05.

Abb. 4 fasst die Translations-relevanten Abweichungen der Nukleotid-Sequenz von HDB 05 zusammen.

In **Abb. 5** wird die Nukleotid-Sequenz von HDB 05 in der Region der a-Determinante sowie die entsprechende Aminosäure-Sequenz dargestellt. Die a-Determinante befindet sich zwischen Aminsäure No. 101 und 180 des kleinen HBsAg (Small, S).

Abb. 6 zeigt die entsprechende Polypeptid-Sequenz der a-Determinante von HDB 05, die von der in Abb. 5 beschriebenen Nukleotid-Sequenz kodiert wird.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die vorliegende Erfindung näher, ohne dass die Erfindung auf die beschriebenen Beispiele beschränkt ist.

Beispiel 1: HBsAg-Bestimmung mittels Enzymimmunoassay, EIA

Zur Bestimmung des surface Antigens von HBV, HBsAg im Blut der Patienten aus Frankreich und Österreich wurde der Enzymimmunoassay Enzygnost ® HBsAg 5.0 der Fa. Dade Behring GmbH, Marburg Deutschland angewendet.

Es handelt sich um einen in Europa zugelassenen und leistungsfähigen Test, der den Angaben der Packungsbeilage gemäß abgearbeitet wurde.

Das zu Grunde liegende Testprinzip ist ein sogenannter Sandwich Test im Mikrotiterplatten-Format:

100 µl der zu untersuchenden Probe werden in einem Einschritt-Verfahren mit 25 µl

Konjugat 1 (monoklonale HBsAg spezifische Antikörper von der Maus, die kovalent mit Biotin markiert sind) und immobilisierten HBsAg-spezifischen polyklonalen Antikörpern vom Schaf in Kontakt gebracht. Nach 60-minütiger Inkubation bei 37°C und Entfernen überschüssiger Komponenten durch 4-maliges Waschen der Platten-Kavitäten werden 100 µl Konjugat 2 zugegeben, das aus Streptavidin besteht, an das das Sonden-Enzym Peroxidase kovalent gebunden ist.

Nach 30-minütiger Inkubation bei 37°C und Entfernen überschüssiger Komponenten durch 4-maliges Waschen der Platten-Kavitäten werden 75 µl Chromogen-Puffer/-Substrat-Lösung zugegeben, gefolgt von einer 30-minütigen Inkubation bei Raumtemperatur. Die Entwicklung des blau gefärbten Tetramethylbenzidin-Farbstoffes wird durch Zugabe von 75 µl Stoplösung (Schwefelsäure) unterbrochen und der Farbstoff bei 450 nm photometrisch gemessen.

Die Intensität der Farbentwicklung, gemessen an der optischen Dichte (O.D.) ist dem Gehalt der Untersuchungsprobe an HBsAg direkt proportional, wobei ein O.D. Wert von kleiner als dem Grenzwert als HBsAg-negativ bewertet wird. Der Grenzwert ist definiert als der O.D.-Mittelwert der parallel getesteten Kontrolle, negativ (im Testkit enthalten), zu dem ein konstanter Betrag von 0,05 O.D. addiert wird.

Die Nachweisgrenzen des zur Untersuchung herangezogenen Lots (# 32874) wurden mit den international akzeptierten Standardpräparationen des Paul-Ehrlich-Institutes, Langen Deutschland zu 0,012 ng ad-Subtyp/ ml bzw. 0,015 ng ay-Subtyp / ml in parallelen Versuchsansätzen aus Testungen von Verdünnungen der Standardpräparationen in HBsAgnegativem Serum durch graphische Interpolation ermittelt.

Die Untersuchung der Proben # 119617 und 118234, aus denen auch die DNA-Isolierung vorgenommen wurde, brachte in 2 unabhängigen Versuchen an zwei verschiedenen Tagen für beide Proben Ergebnisse zwischen 0,02 und 0,05 O.D., die den Kriterien des Testes entsprechend als HBsAg-negativ zu interpretieren sind. Die mitgeführte Kontrolle, positiv (im Testkit enthalten) war dagegen ebenso positiv (Validierungskriterien erfüllt) wie die erwähnten ad- und ay-Standardpräparationen.

Beispiel 2: Isolierung der HDB 05- DNA aus Probe # 118234

Aus je einem 200 µl-Aliquot der französischen und österreichischen Proben wurde die DNA isoliert, indem der QIA amp® DNA Blood Mini Kit der Fa. Qiagen, Hilden Deutschland)

- 33 -

angewendet wurde. Dabei wurden alle Verfahrensschritte wie in der Packungsbeilage beschrieben befolgt und die Elution in einem Volumen von je 50 µl vorgenommen.

Beispiel 3: Polymerase Ketten Reaktion, PCR

3.1 **HBV Primer**

Die vier nachstehenden HBV Primer wurden verwendet:

Primer 1 mit der 5'> 3'- Sequenz: GGGTCACCATATTCTTGGGAAC (SEQ ID NO:23)

Primer 2 mit der 5'> 3'- Sequenz: TATACCCAAAGACAAAAGAAAATTGG (SEQ ID NO:24)

Primer 3 mit der 5'> 3'- Sequenz: GACTCGTGGTGGACTTCTCTC (SEQ ID NO:25)

Primer 4 mit der 5'> 3'- Sequenz: TACAGACTTGGCCCCCAATACC (SEQ ID NO:26)

3.2 **PCR-Amplifikation**

Es wurde eine sogenannte nested PCR amplification des surface Antigens durchgeführt, wobei der Perkin Elmer Ampli Taq ® DNA Polymerase Kit sowie der Thermocycler Gene Amp ® PCR system 9700 der Fa. Perkin Elmer Applied Biosystems, USA verwendet wurde.

Die Nukleotide wurden von der Fa. Amersham Biosciences, UK bezogen.

Für den ersten Amplifikations-Zyklus wurden 5 µl der isolierten DNA unter Verwendung der oben genannten Primer 1 und 2 sowie folgenden Bedingungen amplifiziert:

PCR 1 rxn

Primer 1 (10 µM)	1 μΙ
Primer 2 (10 µM)	1 μΙ
10fach konz. Puffer (incl. 15 µM Mg2Cl)	5 μΙ
dNTP Mischung (10 μM)	1 μΙ
dest. Wasser	36,75 μl
Ampli Taq (5 U/ μl)	<u>0,25 µl</u>
Pro Röhrchen	45 μl Gesamtvolumen
plus	<u>5 μί</u> isolierte DNA
	50 μl Reaktionsvolumen

Der 50 µl-Ansatz wurde unter Verwendung des beschriebenen Thermocyclers unter folgenden Bedingungen amplifiziert:

94° C, 1 min. / 94°C, 28 sek. – 50° C, 28 sek. – 72 ° C, 38 sek. (35 cycles) / 72 ° C, 5 min. / 8 °C soak.

In der zweiten Amplifizierungsrunde wurde 5 μ l des ersten PCR Produktes weiter amplifiziert unter Verwendung der HBV Primer 3 und 4 und folgenden Bedingungen:

PCR 2 rxn

Primer 3 (10 μM)	1 μΙ
Primer 4 (10 μM)	1 µl
10 –fach konz. Puffer	5 µl
dNTP Mischung (10 μM)	1 µl
dest. Wasser	36,75 µl
Ampli Taq (5 U/ μl)	<u>0,25 µl</u>
Pro Röhrche	n 45 µl Gesamtvolumen
pl	us <u>5 µl</u> PCR Produkt v.rxn

50 µl Reaktionsvolumen

Dieser PCR 2- Ansatz wurde unter Verwendung des oben beschriebenen Thermocyclers amplifiziert wobei folgende Bedingungen angewendet wurden:

94° C, 1 min. / 94°C, 28 sek. – 55° C, 28 sek. – 72 ° C, 38 sek. (35 cycles) / 72 ° C, 5 min. / 8 °C soak.

Abschließend wurde das PCR 2 Produkt elektrophoretisch aufgetrennt (1,5 % Agarose) unter Mitführen geeigneter Molekulargewichtsmarker. Die Bande mit ca. 520 Basenpaaren wurde ausgeschnitten und mit Hilfe des QIA quick Gel Extraction Kit der Fa. Qiagen, Hilden Deutschland isoliert.

Beispiel 4: Sequenzierung von HDB 05

Das gereinigte PCR Produkt wurde von der Fa. Medigenomix, Martinsried Deutschland mit Hilfe des ABI 3700 Kapillar Systems sequenziert in Verbindung mit der ABI BigDye Terminator Chemistry Version 1.1. und der ABI Sequencing Analysis Software Version 3.6. unter Verwendung der in Bsp. 3 beschriebenen Primer 3 und 4.

Sequenzierungs-Ergebnis

Es konnte gezeigt werden, dass das HBsAg beider analysierten Proben miteinander übereinstimmt und innerhalb des sequenzierten Bereiches die beste Übereinstimmung der Nukleotid- und Aminosäure-Sequenz mit dem Genoty A, Subtyp adw zeigt. In der Region der a-Determinante zeigten die analysierten Proben aus Frankeich und Österreich miteinander übereinstimmend insgesamt 4 Aminosäure-Substitutionen im Vergleich zum Genotyp A, Subtyp adw (siehe auch Abb. 2 und 5):

HDB 05:			A, adw:
1.)	Arg (R)	gegen	115 Thr (T)
2.)	Gln (Q)	gegen	120 Pro (P)
3.)	Leu (L)	gegen	154 Ser (S)
4.)	Val (V)	gegen	164 Glu (E)

Zusätzlich liegt eine Aminosäure-Substitution in der Position # 181 vor:

5.) Arg (R) gegen 181 Gln (Q).

Diese Ergebnisse wurden in mehreren unabhängigen Analysen beider untersuchter Blutproben aus Frankreich und Österreich mit den gleichen Sequenzierungs-Ergebnissen reproduziert, die überdies für beide unabhängige Proben völlige Übereinstimmung aufweisen.

PCT/EP2004/006515

- 37 -

Patentansprüche:

1. Oligo- oder Polypeptid umfassend

- (a) eine Aminosäuresequenz, die wenigstens 94 % Identität zu SEQ ID NO:13 hat;
- (b) eine Aminosäuresequenz, in der gegenüber SEQ ID NO:13 null bis 4 Aminosäuren substituiert, deletiert oder inseriert sind;
- (c) eine Aminosäuresequenz, die eine Teilsequenz von SEQ ID NO:12 mit wenigstens 5 aufeinanderfolgenden Aminosäuren von SEQ ID NO:12 ist, wobei die Teilsequenz wenigstens eine der Positionen 72, 78, 112, 122 und 139 von SEQ ID NO:12 einschließt; oder
- (d) ein Fragment eines HBs-Antigens eines Hepatitis B-Virus, wobei das Fragment eine Länge von wenigstens 5 Aminosäuren hat, das HBs-Antigen an Position 115 Arginin, an Position 120 Glutamin, an Position 154 Leucin, an Position 164 Valin und/oder an Position 181 Arginin aufweist, und das Fragment Arginin 115, Glutamin 120, Leucin 154, Valin 164 und/oder Arginin 181 umfasst.
- Oligo- oder Polypeptid nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es mit Seren aus Individuen reagiert, die mit der Hepatitis B-Variante HDB 05 infiziert sind.
- 3. Oligo- oder Polypeptid nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass es eine Aminosäuresequenz umfasst, die ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus SEQ ID NO:12, SEQ ID NO:13, SEQ ID NO:14, SEQ ID NO:15, SEQ ID NO:16, SEQ ID NO:17, SEQ ID NO:18, SEQ ID NO:19, SEQ ID NO:20, SEQ ID NO:21 und SEQ ID NO:22.

4. Oligo- oder Polynukleotid umfassend

- (a) eine Nukleotidsequenz, die wenigstens 98% Identität zu SEQ ID NO:2 hat,
- (b) eine Nukleotidsequenz, in der im Vergleich zu SEQ ID NO:2 null bis 4 Nukleotide substituiert, deletiert oder hinzugefügt sind,
- (c) eine Nukleotidsequenz, die eine Teilsequenz von SEQ ID NO:1 mit wenigstens 8 aufeinanderfolgenden Nukleotiden von SEQ ID NO:1 ist, wobei die Teilsequenz wenigstens eine der Positionen 218, 233, 335, 365 und 416 von SEQ ID NO:1 einschließt,

- (d) eine Nukleotidsequenz, die unter stringenten Bedingungen spezifisch mit einem zu der Sequenz SEQ ID NO:1 komplementären Polynukleotid hybridisiert, oder
- (e) eine Nukleotidsequenz, die für ein Oligo- oder Polypeptid nach einem der Ansprüche 1 bis 3 kodiert;

oder ein dazu komplementäres Oligo- oder Polynukleotid.

- 5. Oligo- oder Polynukleotid nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass es eine Nukleotidsequenz umfasst, die ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus SEQ ID NO:1, SEQ ID NO:2, SEQ ID NO:3, SEQ ID NO:4, SEQ ID NO:5, SEQ ID NO:6, SEQ ID NO:7, SEQ ID NO:8, SEQ ID NO:9, SEQ ID NO:10 und SEQ ID NO:11.
- 6. Oligo- oder Polynukleotid nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass es eine Länge von 10 bis 30 Nukleotiden hat.
- 7. Vektor oder Plasmid enthaltend ein Oligo- oder Polynukleotid nach einem der Ansprüche 4 bis 6.
- 8. Zelle, die mit einem Vektor oder Plasmid nach Anspruch 7 transformiert oder transfiziert wurde.
- 9. Zelle, die ein Oligo- oder Polynukleotid nach einem der Ansprüche 4 bis 6 oder einen Vektor oder ein Plasmid nach Anspruch 7 enthält.
- 10. Verfahren zur Herstellung eines Oligo- oder Polypeptids nach einem der Ansprüche 1 bis 3, das umfasst, dass man eine Zelle nach Anspruch 8 oder 9 unter geeigneten Bedingungen kultiviert, so dass das Oligo- oder Polypeptid exprimiert wird.
- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass das Oligo- oder Polypeptid aus den Zellen gewonnen wird und von anderen Oligo- oder Polypeptiden abgetrennt wird.
- 12. Antikörper, der an ein Oligo- oder Polypeptid nach einem der Ansprüche 1 bis 3 bindet.

- 13. Antikörper nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass er an HBs-Antigen enthaltend ein Oligo- oder Polypeptid nach einem der Ansprüche 1 bis 3 bindet, aber nicht oder signifikant schwächer an HBs-Antigen eines Hepatitis B-Virus Genotyp A Subtyp adw.
- 14. Anti-idiotypischer Antikörper, der eine Aminosäuresequenz repräsentiert, wie sie in einem der Ansprüche 1 bis 3 definiert ist.
- 15. Testkit zum Nachweis von Hepatitis B-Viren, enthaltend
 - (i) ein Oligo- oder Polypeptid nach einem der Ansprüche 1 bis 3;
 - (ii) ein Oligo- oder Polynukleotid nach einem der Ansprüche 4 bis 6; und/oder
 - (iii) einen Antikörper nach einem der Ansprüche 12 bis 14.
- 16. Immunogenes Peptid oder Mischung immunogener Peptide, enthaltend ein oder mehrere Oligo- oder Polypeptide nach einem der Ansprüche 1 bis 3 alleine oder in Verbindung mit bekannten HBV-Immunogenen.
- 17. Verfahren zum Nachweis eines Hepatitis B-Antigens, dadurch gekennzeichnet, dass
 - (a) eine Probe mit einem Antikörper nach Anspruch 12 oder 13 unter Bedingungen inkubiert wird, die die Bildung eines Antigen-Antikörper-Komplexes gestatten; und
 - (b) ein Antigen-Antikörper-Komplex, der den Antikörper enthält, nachgewiesen wird.
- 18. Verfahren zum Nachweis von Antikörpern, die gegen ein Hepatitis B-Antigen gerichtet sind, dadurch gekennzeichnet, dass
 - (a) eine Probe mit einem Oligo- oder Polypeptid nach einem der Ansprüche 1 bis 3 unter Bedingungen inkubiert wird, die die Bildung eines Antigen-Antikörper-Komplexes gestatten; und
 - (b) der Antikörper-Antigen-Komplex, der das Oligo- oder Polypeptid enthält, nachgewiesen wird.
- 19. Verfahren zum Nachweis einer Hepatitis B-Nukleinsäure, dadurch gekennzeichnet, dass
 - (a) eine Probe mit einem Oligo- oder Polynukleotid nach einem der Ansprüche 4 bis 6 unter Bedingungen inkubiert wird, die die selektive Hybridisierung des Oligo- oder Polynukleotids mit einer Hepatitis B-Nukleinsäure in der Probe gestatten; und
 - (b) bestimmt wird, ob Polynukleotidduplexe gebildet wurden, die das Oligo- oder Polynukleotid umfassen.

- 20. Verfahren zum Nachweis einer Hepatitis B-Nukleinsäure, dadurch gekennzeichnet, dass
 - (a) eine Probe mit wenigstens einem Oligo- oder Polynukleotid nach einem der Ansprüche 4 bis 6 unter Bedingungen inkubiert wird, die die selektive Hybridisierung des Oligo- oder Polynukleotids mit einer Hepatitis B-Nukleinsäure in der Probe gestatten;
 - (b) eine Polymerasekettenreaktion durchgeführt wird; und
 - (c) bestimmt wird, ob eine Nukleinsäure amplifiziert wurde.
- 21. Verwendung eines Oligo- oder Polynukleotids nach einem der Ansprüche 4 bis 6 als Primer.
- 22. Verwendung eines Oligo- oder Polynukleotids nach einem der Ansprüche 4 bis 6 als Sonde.
- 23. Isoliertes Hepatitis B-Virus, das ein HBs-Antigen aufweist, das eine Aminosäuresequenz mit wenigstens 97 % Identität zu SEQ ID NO:12 umfasst.

Abb. 1:	Aminosäurest im Vergleich Für jeden Genot A: X70 185; B: Norder et al.; J.	equenz der l zur neuen N typ wurde ein DOO331; C: Gen. Virol. 7	Aminosäuresequenz der HBsAg a-Determinante der verschiedenen HBV Genotypen im Vergleich zur neuen Mutante HDB 05 Für jeden Genotyp wurde ein repräsentatives Genom zu Grunde gelegt und die aa-Sequenz aus der Nukleotidsequenz abgeleitet A: X70 185; B: DOO331; C: X01587; D: X72702, E: X75664; F: X75663; (Stuyver et al.; J. Gen. Virol. 81: 67-74 (2000); Norder et al.; J. Gen. Virol. 73: 3141-3145 (1992))	nante der verso om zu Grunde gel og E: X75664; F: 3	hiedenen HBV egt und die aa-S 775663; (Stuyve	V Genotypen equenz aus der N r et al.; J. Gen. V	ľukleotidsequ řrol. 81: 67-7	enz abgeleitet 4 (2000);
8a #	101	111	121	131	141	. 151	161	170
Genotyp A B C C D E	QGMLPVCPLI PGSTTTSTG	PGSTTTST	QGMLPVCPLI PGSTTTSTGP CKTCTTPAQG NSMFPSCCCT KPTDGNCTCI PIPSSWAFAK YLWEWASVRF LTS LTS R	NSMFPSCCCT T T TY TY TS	KPTDGNCTCI	1 PIPSSWAFAK YLWEWASVRJ 	WAFAK YLWEWASVR	SVRF
HDB 05	t 1 1 1 1 1	R	····· 0-	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		T		:
aa #		115	120			154	164	

Fett hervorgehoben sind die Aminosäure-Substitutionen, die von dem Wildtyp HBV adw abweichen

(nt)

iosäure-	(88)	ITC Phe 20	AAT 40 Asn 40 N	CAC His 60 H	T ac 80	100	CCC Fro 120	CA Tr 140	AAA Lys 160 K	GTT Val 180 V	TAT Tyr. 200 Y	TTT Phe 220 F.	
HBV adw) und resultierende Amii al; WO 02/079217 A1)		TTA CAG GCG GGG TTT Leu Gin Ala Gly Phe L Q A G F	TGG TGG ACT TCT CTC AAT TIP TIP TIP Ser Leu Asn WW T S L N	Ser Pro Thr Ser Asn S P T S N	ATG TGT CTG CGG CGT TTT Met Cys Leu Arg Arg Phe M C L R R F	rG GTT CTT CTG GAT TAT eu Val Leu Leu Asp Tyr , V L L D Y	ACA ACC AGC ACG GGA Thr Ser Thr Gly T T S T G	CCC TCC TGT TGC TGT ACA Pro Ser Cys Cys Cys Thr P. S. C. C. T	TCC TGG GCT TTC GCA AAA Ser Trp Ala Phe Ala Lys S W A F A K	TTA CTA GTG CCA TTT G Leu Leu Val Pro Phe V L L V P F	CTT TCA GCT ATA TGG ATG ATG TGG TAT Leu Ser Ala Ile Trp Met Met Trp Tyr L S A I W M M W Y	CTG TTA CCA ATT TTC Teu Leu Leu Pro Ile Phe L L P I F	
Nukleotid-Sequenz des S-Genes des bekannten Wildtyps HBV adw das HBV Oberflächenprotein kodierend (surface antigen, HBsAg) und resultierende Aminosäure- Sequenz im 3-Buchstaben- bzw 1-Buchstaben-Code (Coleman et al; WO 02/079217 A1)	Fortlaufende Nummerierung Nukleotide (nt) das surface Antigen kodierend (excl. Pre S1- und Pre S2-Region) Fortlaufende Nummerierung Aminosäuren (aa)	GGA CCC CTG CTC GTG Gly Pro Leu Leu Val G P L L V	CAG AGT Gln Ser Q S	GTG TGT CTT GGC CAA AAT TCG CAG TCC CCA ACC TCC AAT CAC Val Cys Leu Gly Gln Asn Ser Gln Ser Pro Thr Ser Asn His V C L G Q N S Q S P T S N H	CCT GGT TAT CGC TGG Pro Gly Tyr Arg Trp P G Y R W	CTC ATC TTC TTA I Leu He Phe Leu L I F L	GGT ATG TTG CCC GTT TGT CCT CTA ATT CCA GGA TCA ÀCA ACA ACC AGC ACG GGA CCC Gly Met Leu Pro Val Cys Pro Leu Ile Pro Gly Ser Thr Thr Thr Ser Thr Gly Pro G M L P V C P L I P G S T T T S T G P	AAA ACC TGC ACG ACT CCT GCT CAA GGA AAC TCT ATG TTT CCC TCC TGT TGC TGT ACA Lys Thr Cys Thr Thr Pro Ala Glin Gly Asin Ser Met Phe Pro Ser Cys Cys Thr K T C T T P A Q G N S M F P S C C T	CCT ACG GAT GGA AAC TGC ACC TGT ATT CCC ATC CCA TCC TGG GCT TTC GCA AAA Pro Thr Asp Gly Asn Cys Thr Cys Ile Pro Ile Pro Ser Ser Trp Ala Phe Ala Lys P T D G N C T C I P I P S S W A F A K	TTC TCT TGG CTC AGT: Phe Ser Trp Leu Ser F S W L S	GTT TGG CTT TCA GCT A Val Trp Leu Ser Ala V W L S A		
enz des S-Genes des henprotein kodierend (hstaben- bzw 1-Buchst	.face Antigen kodierend (exc a)	ATG GAG AAC ATC ACA TCA GGA TTC CTA OME Glu Asn Ile Thr Ser Gly Phe Leu M E N I T S G F L	ATC CTC ACA ATA CCG lle Leu Thr lle Pro I L T I P	TCA CCC Ser Pro S P	P TOCA	TTC ATC CTG CTG CTA TGC Phe Ile Leu Leu Leu Cys F I L L C	CCC GTT TGT CCT CTA ATT Pro Val Cys Pro Leu Ile P V C P L I	ACG ACT CCT GCT CAA Thr Thr Pro Ala Gin T · T P A Q	G G A C TGC ACC TGT Gly Asn Cys Thr Cys G N C T C	TGG GCC Trp Ala W A	GGG CTT TCC CCC Gly Leu Ser Pro G L S P	C TCC ATC	TAC ATT 678 Tyr 1le 226/389
Nukleotid-Sequedas HBV Oberfläc Sequenz im 3-Buc	riaufende Nummerierung Nukleotide (nt) das surfa Fortlaufende Nummerierung Aminosäuren (aa)	ATG GAG AAC ATC Met Glu Asn Ile M E N I	TIG TIG ACA AGA ATC Leu Leu Thr Arg lle L L T R I	TTT CTA GGG GGA Phe Leu Gly Gly F L G G	Ser C	17C (CAA GGT ATG TTG Gin Gly Met Leu O G M L	TGC AAA ACC TGC Cys Lys Thr Cys C K T C	AAA CCT ACG GAT (Lys Pro Thr Asp K P T D	GG GAG Tp Glu W E	TC GTA the Val	TGG GGG CCA AGA Trp Gly Pro Arg W G P R	TGT CTT TGG GTA TAC ATT Cvs Leu Tro Val Tyr lle
Abb. 2	Fortlaufende Nummerie Fortlaufende Numn	1 1	61 21	121	181 61	241 81	301 101	361 121	421 141	481 161	541 181	601 · 201	661 221

Abb. 3	Nukleotid-Sequenz des HBV surface Antigen kodierenden S-Gens von dem Wildtyp HBV adw (obere Reihe von nt 1 bis nt 678) im Vergleich zu der ab nt 127 bis nt 588 sequenzierten Nukleotid-Sequenz der neuen Variante HDB 05 (untere Reihe, in der Nukleotidabweichungen fett hervorgehoben und in Klammern gesetzt sind, wenn die Mutationen zu keinem Aminosäure-Austausch führen)	•
1	ATG GAG AAC ATC ACA TCA GGA TTC CTA GGA CCC CTG CTC GTG TTA CAG GCG GGG TTT TTC	09
	TTG TTG ACA AGA ATC CTC ACA ATA CCG CAG AGT CTA GAC TCG TGG TGG ACT TCT CTC AAT	120
121	TTT CTA GGG GGA TCA CCC GTG TGT CTT GGC CAA AAT TCG CAG TCC CCA ACC TCC AAT CAC 127: GGG GGA TCA CCC GTG TGT CTT GGC CAA AAT TCG CAG TCC CCA ACC TCC AAT CAC	180
181	TCA CCA ACC TCC TGT CCT CCA ATT TGT CCT GGT TAT CGC TGG ATG TGT CTG CGG CGT TTT TCA CCA ACC TCC TGT CCT CCA ATT TGT CCT GGT TAT CGC TGG ATG TGT CTG CGG CGT TTT	240
241	ATC ATA TTC CTC TTC ATC CTG CTG CTA TGC CTC ATC TTC TTA TTG GTT CTT CTG GAT TAT ATC ATA TTC CTC TTC ATC CTG CTG CTA TGC CTC ATC TTC TTA TTG GTT CTT CTG GAT TAT	300
301	CAA GGT ATG TTG CCC GTT TGT CCT CTA ATT CCA GGA TCA ACA ACA ACC AGC ACG GGA CCC CAA GGT ATG TTG CCC GTT TGT CCT CTA ATT CCA GGA TCA ACA AGA ACC (AGT) ACG GGA CAA	360
361	TGC AAA ACC TGC ACG ACT CCT GCT CAA GGA. AAC TCT ATG TTT CCC TCC TGT TGC TGT ACA TGC AAA ACC TGC ACG ACT CCT GCT CAA (GGC) AAC TCT ATG TTT CCC (TCA) TGT TGC TGT ACA	420
421	AAA CCT ACG GAT GGA AAC TGC ACC TGT ATT CCC ATC CCA TCC TGG GCT TTC GCA AAA AAA CCT ACG GAT GGA(AAT) TGC ACC TGT ATT CCC ATC CCA TTG TCC TGG GCT TTC GCA AAA	480
481	TAC CTA TGG GAG TGG GCC TCA GTC CGT TTC TCT TGG CTC AGT TTA CTA GTG CCA TTT GTT TAC CTA TGG GTG TGG GCC TCA GTC CGT TTC TCT TGG CTC AGT TTA CTA GTG CCA TTT GTT	540
541	CAA TGG TTC GTA GGG CTT TCC CCC ACT GTT TGG CTT TCA GCT ATA TGG ATG ATG TGG TAT CGG TGG TTC GTA GGG CTT TCC CCC ACT GTT TGG CTT TCA GCT ATA TGG 588	009
601	TGG GGG CCA AGA CTG TAC TCC ATC GTT AGT CCC TTT ATC CCG CTG TTA CCA ATT TTC TTT	099
199	TGT CTT TGG GTA TAC ATT 678	

180

300

360

420

480

540

(nt 127 bis nt 588) des HBV surface Antigen kodierenden Genoms. Fett markiert sind nur die Nukleotid-Abweichungen, die zu einer Nukleotidsequenz des S-Gens der neuen HBV Variante HDB 05 veränderten Aminosäure-Sequenz führen.

CAA GGT ATG TTG CCC GTT TGT CCT CTA ATT CCA GGA TCA ACA AGA ACC AGT ACG GGA CAA . 127 GGG GGA TCA CCC GTG TGT CTT GGC CAA AAT TCG CAG TCC CCA ACC TCC AAT CAC TCA CCA ACC TCC TGT CCT CCA ATT TGT CCT GGT TAT CGC TGG ATG TGT CTG CGG CGT TTT ATC ATA TTC CTC TTC ATC CTG CTG CTA TGC CTC ATC TTC TTA TTG GTT CTT CTG GAT TAT TGC AAA ACC TGC ACG ACT CCT GCT CAA GGC AAC TCT ATG TTT CCC TCA TGT TGC TGT ACA AAA CCT ACG GAT GGA AAT TGC ACC TGT ATT CCC ATC CCA TTG TCC TGG GCT TTC GCA AAA TAC CTA TGG GTG TGG GCC TCA GTC CGT TTC TCT TGG CTC AGT TTA CTA GTG CCA TTT GTT CGG TGG TTC GTA GGG CTT TCC CCC ACT GTT TGG CTT TCA GCT ATA TGG 588 181 241 481 541 301 361 421

	Abb. 5	S-Gen Nukleotid-Sequenz (nt 127 bis 588) und entsprechende Aminosäure-Sequenz (aa 43 bis 196) der neuen HBV Variante HDB 05 (fett und unterstrichen hervorgehoben sind Aminosäuren, die im Vergleich zum Wildtyp HBV adw substituiert vorliegen)	
		127 GGG GGA TCA CCC GTG TGT CTT GGC CAA AAT TCG CAG TCC CCA ACC TCC AAT CAC aa 43 G G S P V C L G Q N S Q S P T S N H 60	
181	61	TCA CCA ACC TCC TGT CCT CCA ATT TGT CCT GGT TAT CGC TGG ATG TGT CTG CGG CGT TTT S C P P I C P G Y R W M C L R R F 80	
241	81	ATCATA TTC CTC TTC CTG CTG CTA TGC CTC ATC TTA TTG GTT CTT CTG GAT TAT $_{ m I}$ $_{ $	
301	101	CAA GGT ATG TTG CCC GTT TGT CCT CTA ATT CCA GGA TCA AGA ACC AGT ACG GGA $f CAA$ Q 120 Q G M L P V C P L I P G S T $f R$ T S T G $f Q$ 120	_
361	121	TGC AAA ACC TGC ACG ACT CCAA GGC AAC TCT ATG TIT CCC TCA TGT TGC TGT ACA C K T C T T P A Q G N S M F P S C C C T	_
421	141	AAA CCT ACG GAT GGA AAT TGC ACC TGT ATT CCC ATC CCA ${f TTG}$ TCC TGG GCT TTC GCA AAA K P T D G N C T C I P I P ${f L}$ S W A F A K 160	
481	161	TAC CTA TGG ${f GTG}$ TGG GCC TCA GTC CGT TTC TCT TGG CTC AGT TTA CTA GTG CCA TTT GTT Y L W ${f Y}$ W A S V R F S W L S L L V P F V 180	
541	181	$f{CGG}$ TGG TTC GTA GGG CTT TCC CCC ACT GTT TGG CTT TCA GCT ATA TGG 588 $f{R}$ W F V G L S P T V W L S A I W aa 196	

Die folgenden aa sind gegenüber dem Wildtyp HBV adw bei der HDB 05-Variante substituiert (x): T 115 (R), P 120 (Q), S 154 (L), E 164 (V) (alle in der Region der a-Determinante) sowie Q 181 (R) (nicht in der Region der a-Determinante).

der neuen Variante HDB 05 (untere Reihe) mit dem Wildtyp HBV adw (obere Reihe) Vergleich der Aminosäure-Sequenzen der a-Determinante (aa 100 bis aa 180) Abb.6

	120	140	160	180	
100	P 0	\vdash	\Join	>>	
	ර ර	0,0	& &	<u>т</u> т т.	
¥ ¥	T	ပပ	ᅜᅜ	A 4	
	$\infty \infty$	OO	& &	>> .	
: B 05 :	T T	S S	≱≽	ココ	
adw:	H 2	<u>ഫ</u>	ω ω	11	
aa-Sequenz Wildtyp adw aa-Sequenz Variante HD	\vdash	IT IT	S A	$\infty \infty$	
ız Wi ız Va	်လလ	$\mathbb{Z}\mathbb{Z}$	е ре .	1	
edner	U U	S S		\bowtie	
aa-S aa-S	런 더	ZZ	പ പ	∞ ∞	190
	H	. C		ᅜᄺ	>>
•	11	00	ပပ	& &	H H
	പ പ	4 4	\vdash	>>	<u> </u>
	ပပ	<u>ч</u>	ပပ	$\infty \infty$	S S
	>>	\vdash	ZZ	4 4	ЫH
	<u>م</u> م	H H	ტ ტ	M	U U
	11	ပပ	QQ	□ >	>>
	$\mathbb{Z}\mathbb{Z}$	H H	ΗĖ	\bowtie	IT IT
	ර ර	X X	പ പ	니니	$\otimes \otimes$
	00	ပပ	\Join	> >	୍ର ଝା
	101	121	141	161	181

Die folgenden aa sind gegenüber dem Wildtyp HBV adw bei der HDB 05-Variante substituiert (x): T 115 (R), P 120 (Q), S 154 (L), E 164 (V) - (alle in der Region der a-Determinante) sowie Q 181 (R) (nicht in der Region der a-Determinante)

SEQUENCE LISTING

<110>	Dade	Behring Ma	rburg GmbH				
<120>	Neue	Oberflaech	enprotein-	(HBsAg-) V	ariante des	Hepatitis B	Virus
<130>	MA 1	.252			•		
<150> <151>		.0328080.4 3-06-20					
<160>	26						
<170>	Pate	entIn versio	on 3.2				
<210> <211> <212> <213>	1 462 DNA Hepa	titis B vir	rus				
<400>	1 Cac	ccatatatat	taaccaaaat	teggagteee	caacctccaa	taaataaaa	60
					gtctgcggcg	•	
					ttcttctgga		120
							180
				•	ccagtacggg	_	240
					catgttgctg		300
acggato	ggaa	attgcacctg	tattcccatc	ccattgtcct	gggctttcgc	aaaataccta	360
tgggtgt	gġg	cctcagtccg	tttctcttgg	ctcagtttac	tagtgccatt	tgttcggtgġ	420
ttcgtag	gggc	tttcccccac	tgtttggctt	tcagctatat	gg	•	462
<210> <211> <212> <213>	2 225 DNA Hepa	ititis B vir	rus	,		·	
<400>	2 .						
					gcacgactcc		60
aactcta	atgt	ttccctcatg	ttgctgtaca	aaacctacgg	atggaaattg	cacctgtatt	120
cccatco	ccat	tgtcctgggc	tttcgcaaaa	tacctatggg	tgtgggcctc	agtccgtttc	180
tcttgg	ctca	gtttactagt	gccatttgtt	cggtggttcg	taggg		225
<210> <211> <212> <213>	3 180 DNA Hepa	ititis B vir	rus				
<400>	3	C22C2CCC	tacacaaaa	tacasaach	gazagatas	t act ac	
					gcacgactcc	_	60
aactcta	atgt	ttccctcatg	ttgctgtaca	aaacctacgg	atggaaattg	cacctgtatt	120

cccatccc	at tgtcctgggc	tttcgcaaaa	tacctatggg	tgtgggcctc	agtccgtttc	180
<212> D	65 NNA Mepatitis B vir	us		·	·	
<400> 4	aa caagaaccag	tacgggacaa	tgcaaaacct	gcacgactcc	tgctcaaggc	60
aactctat	gt ttccctcatg	ttgctgtaca	aaacctacgg	atggaaattg	cacctgtatt	120
cccatccc	at tgtcctgggc	tttcgcaaaa	tacctatggg	tgtgg		165
<212> D	50 NNA Mepatitis B vir	·us				
<400> 5	aa caagaaccag	tacqqqacaa	tgcaaaacct	gcacgactcc	tactcaagac	60
<210> 6<211> 3<212> D						
<400> 6	aa caagaaccag	tacoogacaa				30
	aa oaayaaooay	caogggaoaa				50
<212> D	53 NA lepatitis B vir	rus				
<400> 7						
	ta cgggacaatg					60
ccctcatg	tt gctgtacaaa	acctacggat	ggaaattgca	cctgtattcc	catcccattg	. 120
tcctgggc	tt tcgcaaaata	cctatgggtg	tgg			153
<212> D	.8	rus				
<400> 8						
agaaccag	ta cgggacaa					18
<212> D	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	rus				
<400> 9						
ttgtcctg	gg ctttcgcaaa	atacctatgg	gtgtgggcct	cagtccgttt	ctcttggctc	60

WO 2004/113369 PCT/EP2004/006515

agtttactag tgccatttgt tcggtggttc gtaggg 96 <210> 10 . <211> 51 <212> DNA <213> Hepatitis B virus <400> 10 ttgtcctggg ctttcgcaaa atacctatgg gtgtgggcct cagtccgttt c 51 <210> 11 <211> 36 <212> DNA <213> Hepatitis B virus <400> 11 ttgtcctggg ctttcgcaaa atacctatgg gtgtgg 36 <210> 12 <211> 154 <212> PRT <213> Hepatitis B virus <400> 12 Gly Gly Ser Pro Val Cys Leu Gly Gln Asn Ser Gln Ser Pro Thr Ser 5 Asn His Ser Pro Thr Ser Cys Pro Pro Ile Cys Pro Gly Tyr Arg Trp Met Cys Leu Arg Arg Phe Ile Ile Phe Leu Phe Ile Leu Leu Cys 35 Leu Ile Phe Leu Leu Val Leu Leu Asp Tyr Gln Gly Met Leu Pro Val 50 Cys Pro Leu Ile Pro Gly Ser Thr Arg Thr Ser Thr Gly Gln Cys Lys Thr Cys Thr Thr Pro Ala Gln Gly Asn Ser Met Phe Pro Ser Cys Cys 95 Cys Thr Lys Pro Thr Asp Gly Asn Cys Thr Cys Ile Pro Ile Pro Leu Ser Trp Ala Phe Ala Lys Tyr Leu Trp Val Trp Ala Ser Val Arg Phe 115 120 125 Ser Trp Leu Ser Leu Leu Val Pro Phe Val Arg Trp Phe Val Gly Leu

140

130

PCT/EP2004/006515 WO 2004/113369

Ser Pro Thr Val Trp Leu Ser Ala Ile Trp 145 150

<210> 13 <211> 75 <212> PRT <213> Hepatitis B virus

<400> 13

Pro Gly Ser Thr Arg Thr Ser Thr Gly Gln Cys Lys Thr Cys Thr Thr

Pro Ala Gln Gly Asn Ser Met Phe Pro Ser Cys Cys Thr Lys Pro 20 25

Thr Asp Gly Asn Cys Thr Cys Ile Pro Ile Pro Leu Ser Trp Ala Phe 35

Ala Lys Tyr Leu Trp Val Trp Ala Ser Val Arg Phe Ser Trp Leu Ser - 50 55

Leu Leu Val Pro Phe Val Arg Trp Phe Val Gly 65 . 70

<210> 14

<211> 60

<212> PRT

<213> Hepatitis B virus

<400> 14

Pro Gly Ser Thr Arg Thr Ser Thr Gly Gln Cys Lys Thr Cys Thr Thr

Pro Ala Gln Gly Asn Ser Met Phe Pro Ser Cys Cys Thr Lys Pro

Thr Asp Gly Asn Cys Thr Cys Ile Pro Ile Pro Leu Ser Trp Ala Phe

Ala Lys Tyr Leu Trp Val Trp Ala Ser Val Arg Phe 55

<210> 15

<211> 55

<212> PRT

<213> Hepatitis B virus

<400> 15

Pro Gly Ser Thr Arg Thr Ser Thr Gly Gln Cys Lys Thr Cys Thr Thr

Pro Ala Gln Gly Asn Ser Met Phe Pro Ser Cys Cys Thr Lys Pro

Thr Asp Gly Asn Cys Thr Cys Ile Pro Ile Pro Leu Ser Trp Ala Phe 40

Ala Lys Tyr Leu Trp Val Trp 50

<210> 16

<211> 20

<212> PRT

<213> Hepatitis B virus

<400> 16

Pro Gly Ser Thr Arg Thr Ser Thr Gly Gln Cys Lys Thr Cys Thr Thr

Pro Ala Gln Gly

<210> 17

<211> 10

<212> PRT

<213> Hepatitis B virus

<400> 17

Pro Gly Ser Thr Arg Thr Ser Thr Gly Gln

<210> 18

<211> 51

<212> PRT

<213> Hepatitis B virus

<400> 18

Arg Thr Ser Thr Gly Gln Cys Lys Thr Cys Thr Thr Pro Ala Gln Gly

Asn Ser Met Phe Pro Ser Cys Cys Cys Thr Lys Pro Thr Asp Gly Asn 20

Cys Thr Cys Ile Pro Ile Pro Leu Ser Trp Ala Phe Ala Lys Tyr Leu 40 35 ·

Trp Val Trp 50

WO 2004/113369 PCT/EP2004/006515

```
<210> 19'
<211> 6
<212> PRT
<213> Hepatitis B virus
<400> 19
Arg Thr Ser Thr Gly Gln
<210> 20
<211> 36
<212> PRT
<213> Hepatitis B virus
<400> 20
Pro Ile Pro Leu Ser Trp Ala Phe Ala Lys Tyr Leu Trp Val Trp Ala
Ser Val Arg Phe Ser Trp Leu Ser Leu Leu Val Pro Phe Val Arg Trp
Phe Val Gly Leu
       35
<210> 21
<211> 20
<212> PRT
<213> Hepatitis B virus
<400> 21
Pro Ile Pro Leu Ser Trp Ala Phe Ala Lys Tyr Leu Trp Val Trp Ala
            5
Ser Val Arg Phe
            20
<210> 22
<211> 15
<212> PRT
<213> Hepatitis B virus
<400> 22
Pro Ile Pro Leu Ser Trp Ala Phe Ala Lys Tyr. Leu Trp Val Trp
                                    10
<210> 23
<211> 22
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
```

<220> <223> Primer 1 <400> 23 gggtcaccat attcttggga ac 22 <210> 24 <211> 26 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Primer 2 <400> 24 tatacccaaa gacaaaagaa aattgg 26 <210> 25 <211> 21 <211> 21 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Primer 3 <400> 25 gactcgtggt ggacttctct c 21 <210> 26 <211> 22 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Primer 4 <400> 26

7/7

WO 2004/113369

tacagacttg gccccaata cc

PCT/EP2004/006515

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PC1/EP2004/006515

A. CLASSII IPC 7	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07K14/02							
A 200 2 10 11 1	International Patent Classiffs-May 4000	Non and IDO						
B. FIELDS	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC						
	cumentation searched (classification system followed by classification	n symbols)						
IPC 7	C07K							
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that su	uch documents are included in the fields se	arched					
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)					
FPO-Tn	ternal, Seguence Search	•						
	or war, orquened odul on							
			!					
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evanı passages	Relevant to claim No.					
X	EP 1 142 906 A (ORTHO CLINICAL DI	ACMOSTICS	1 2 /					
 ^	INC) 10 October 2001 (2001-10-10)	VAI409 109	1,2,4, 6-13,					
1	claims 1,3,5; examples 5,7		15-19					
,								
X	DEGEN S J F ET AL: "THE MURINE		1-4					
	UROKINASE-TYPE PLASMINOGEN ACTIVA BIOCHEMISTRY,	TOR GENE"						
Į.								
	figure 2	•						
Ī		-/						
ſ		•						
1								
ł								
V Fuel	her documents are listed in the continuation of box C.	Y Patent family members are listed	n annav					
		A rate in taining intensivers are listed	III QIIIIQA.					
	ategories of cited documents:	*T* later document published after the inte						
'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention								
'E' earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to								
filing date cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered inventor inventor that the document is taken 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken								
which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed inventive step which is cannot be considered to involve an inventive step which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)								
other	document is combined with one or me ments, such combination being obvio	ore other such docu-						
P docume	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	in the art. *&* document member of the same patent	family					
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea						
t .			•					
1	5 October 2004 -	03/11/2004						
Name and	malling address of the ISA	Authorized officer						
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk							
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Welland, S						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PC1/EP2004/006515

		PCT/EP2004/006515
C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	COOREMAN M P ET AL: "CHARACTERIZATION OF THE REACTIVITY PATTERN OF MURINE MONOCLONAL ANTIBODIES AGAINST WILD-TYPE HEPATITIS B SURFACE ANTIGEN TO G145R AND OTHER NATURALLY OCCURRING A LOOP ESCAPE MUTATIONS" HEPATOLOGY, WILLIAMS AND WILKINS, BALTIMORE, MD, US, vol. 30, no. 6, November 1999 (1999-11), pages 1287-1292, XP001015475 ISSN: 0270-9139 abstract; figure 1; table 1 page 1171, right-hand column, paragraph 2 page 1172, right-hand column, paragraph 1 page 1291, left-hand column, paragraph 2	12,13
Α	WEINBERGER KLAUS M ET AL: "High genetic variability of the group-specific a-determinant of hepatitis B virus surface antigen (HBsAg) and the corresponding fragment of the viral polymerase in chronic virus carriers lacking detectable HBsAg in serum" JOURNAL OF GENERAL VIROLOGY, vol. 81, no. 5, May 2000 (2000-05), pages 1165-1174, XP002300766 ISSN: 0022-1317 abstract; tables 1,2 page 1171, right-hand column, paragraph 2 - page 1172, right-hand column, paragraph 1	1-23
A	EP 1 174 523 A (GOVERNMENT OF REPUBLIC OF SING) 23 January 2002 (2002-01-23) example 1; table 2	1–23
A	US 5 531 990 A (PRIDE MICHAEL ET AL) 2 July 1996 (1996-07-02) figure 3b	14

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No PCT/EP2004/006515

Patent document dted in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 1142906	Α	10-10-2001	EP JP US	1142906 A1 2002327000 A 2003165816 A1	10-10-2001 15-11-2002 04-09-2003
EP 1174523	A	23-01-2002	SG AU AU BR CA CN EP JP US US US	90149 A1 772692 B2 5014001 A 0102408 A 2349743 A1 1333378 A 1174523 A2 2002330780 A 2228530 C2 2003077578 A1 2003077579 A1 2003017450 A1 2003165817 A1	23-07-2002 06-05-2004 24-01-2002 05-03-2002 18-01-2002 30-01-2002 23-01-2002 19-11-2002 10-05-2004 24-04-2003 24-04-2003 23-01-2003 04-09-2003
US 5531990	A	02-07-1996	CA US US US	2137640 A1 5668253 A 5744135 A 5856087 A	16-06-1995 16-09-1997 28-04-1998 05-01-1999

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzelchen
PC1/EP2004/006515

A KLASSIFI	ZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES		
IPK 7	IZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07K14/02		
	rnationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifik	ation und der IPK	
	CHIERTE GEBIETE er Mindestprüfstoff (Klassifikationssymbole)		
IPK 7	CO7K		
		the state Cableto f	allon
Recherchiert	e aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sowell	(diese unter die fecheichieren Gebiele ic	anen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Nam	e der Datenbank und evtl. verwendete Sc	uchbegriffe)
EPO-Int	ternal, Sequence Search		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie®	Bezelchnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe d	er in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
V	EP 1 142 906 A (ORTHO CLINICAL DIA	GNOSTICS	1,2,4,
X	INC) 10. Oktober 2001 (2001-10-10)	411001200	6-13,
	Ansprüche 1,3,5; Beispiele 5,7		15-19
x	DEGEN S J F ET AL: "THE MURINE UROKINASE-TYPE PLASMINOGEN ACTIVAT	OR GENE"	1-4
	BIOCHEMISTRY, Bd. 26, Nr. 25, 1987, Seiten 8270- XP002300765 ISSN: 0006-2960	8279,	
	Abbildung 2		
	-/	/	
	·		
	l eitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu tnehmen	X Slehe Anhang Patentfamilie	
A Veran	ere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, r nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	T* Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Prioritätedatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern ni Erfindung zugrundellegenden Prinzips	ur zum Verständnis des der
"E" ältere Ann	es Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen neldedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben Ist 'X' Veröffentlichung von besonderer Bede	eutung; die beanspruchte Erfindung ichung nicht als neu oder auf
sche	fentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- einen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer eren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	erfinderischer Tätigkeit beruhend beti	achtet werden artung: die beanspruchte Erfindung
aus:	oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie geführt) ffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung m Veröffentlichungen dieser Kategorie i	n Verbindung gebracht wird und
elne P Verö	e Benutzung, eine Ausstellung oder andere Machanmen bezieht Mentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	diese Verbindung für einen Fachman *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	n nanellegena ist
den	n beanspruchten Prioriiätsdatum veröffentlicht worden ist es Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen P	
	15. Oktober 2004	03/11/2004	
Name un	d Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bedlensleter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Weiland, S	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PC1/EP2004/006515

	EP2004/006515
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Te	ile Betr. Anspruch Nr.
COOREMAN M P ET AL: "CHARACTERIZATION OF THE REACTIVITY PATTERN OF MURINE MONOCLONAL ANTIBODIES AGAINST WILD-TYPE HEPATITIS B SURFACE ANTIGEN TO G145R AND OTHER NATURALLY OCCURRING A LOOP ESCAPE MUTATIONS" HEPATOLOGY, WILLIAMS AND WILKINS, BALTIMORE, MD, US, Bd. 30, Nr. 6, November 1999 (1999-11), Seiten 1287-1292, XP001015475 ISSN: 0270-9139 Zusammenfassung; Abbildung 1; Tabelle 1 Seite 1171, rechte Spalte, Absatz 2 - Seite 1172, rechte Spalte, Absatz 1 Seite 1291, linke Spalte, Absatz 2	12,13
WEINBERGER KLAUS M ET AL: "High genetic variability of the group-specific a-determinant of hepatitis B virus surface antigen (HBsAg) and the corresponding fragment of the viral polymerase in chronic virus carriers lacking detectable HBsAg in serum" JOURNAL OF GENERAL VIROLOGY, Bd. 81, Nr. 5, Mai 2000 (2000-05), Seiten 1165-1174, XP002300766 ISSN: 0022-1317 Zusammenfassung; Tabellen 1,2 Seite 1171, rechte Spalte, Absatz 2 - Seite 1172, rechte Spalte, Absatz 1	1-23
EP 1 174 523 A (GOVERNMENT OF REPUBLIC OF SING) 23. Januar 2002 (2002-01-23) Beispiel 1; Tabelle 2	1–23
US 5 531 990 A (PRIDE MICHAEL ET AL) 2. Juli 1996 (1996-07-02) Abbildung 3b	14
	Dezelchnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Te COOREMAN M P ET AL: "CHARACTERIZATION OF THE REACTIVITY PATTERN OF MURINE MONOCLONAL ANTIBODIES AGAINST WILD—TYPE HEPATITIS B SURFACE ANTIGEN TO G145R AND OTHER NATURALLY OCCURRING A LOOP ESCAPE MUTATIONS" HEPATOLOGY, WILLIAMS AND WILKINS, BALTIMORE, MD, US, Bd. 30, Nr. 6, November 1999 (1999–11), Seiten 1287–1292, XP001015475 ISSN: 0270–9139 Zusammenfassung; Abbildung 1; Tabelle 1 Seite 1171, rechte Spalte, Absatz 2—Seite 1172, rechte Spalte, Absatz 1 Seite 1291, linke Spalte, Absatz 2 WEINBERGER KLAUS M ET AL: "High genetic variability of the group—specific a—determinant of hepatitis B virus surface antigen (HBsAg) and the corresponding fragment of the viral polymerase in chronic virus carriers lacking detectable HBsAg in serum" JOURNAL OF GENERAL VIROLOGY, Bd. 81, Nr. 5, Mai 2000 (2000–05), Seiten 1165–1174, XP002300766 ISSN: 0022–1317 Zusammenfassung; Tabellen 1,2 Seite 1171, rechte Spalte, Absatz 1 EP 1 174 523 A (GOVERNMENT OF REPUBLIC OF SING) 23. Januar 2002 (2002–01–23) Beispiel 1; Tabelle 2 US 5 531 990 A (PRIDE MICHAEL ET AL) 2. Juli 1996 (1996–07–02)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamille gehören

Internationales Aktenzelchen
PC17 EP2004/006515

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokume	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 1142906	Α	10-10-2001	EP JP US	1142906 2002327000 2003165816	A	10-10-2001 15-11-2002 04-09-2003
EP 1174523	A	23-01-2002	SG AU AU BR CA CN EP JP RU US US US		B2 A A1 A A2 A C2 A1 A1 A1	23-07-2002 06-05-2004 24-01-2002 05-03-2002 18-01-2002 30-01-2002 19-11-2002 19-11-2002 10-05-2004 24-04-2003 24-04-2003 23-01-2003 04-09-2003
US 5531990	A	02-07-1996	CA US US US	2137640 5668253 5744135 5856087	A A	16-06-1995 16-09-1997 28-04-1998 05-01-1999